```
ZCAPLUS COPYRIGHT 2003 ACS on STN
    1970:520872 ZCAPLUS
DN
     73:120872
TI
    Antiviral ribofuranosylpyrimidines and purines
     Walton, Edward
IN
PA
    Merck and Co., Inc.
     Fr., 54 pp.
     CODEN: FRXXAK
DT
     Patent
    French
LΑ
FAN.CNT 1
     PATENT NO.
                      KIND DATE
                                            APPLICATION NO. DATE
                      ----
                            -----
    FR 1581628
                            19690919
PRAI US
                            19670703
GI For diagram(s), see printed CA Issue.
     2,3,5-Tri-O-benzoyl-2-C-methyl-D-ribofuranosyl chloride in dry PhMe was
     refluxed with 2,4-dimethoxypyrimidine 5 days to give 1-(2,3,5-tri-0-
     \texttt{benzoyl-2-C-methyl-}\beta-\texttt{D-ribofuranosyl})-4-\texttt{methoxy-2(1H)-pyrimidone (I, R=1)}
     Bz, R1 = Me, R2 = H, R3 = MeO), [\alpha]D -21° (CHCl3), and I (R = Bz, R1 =
     Me, R2 = R3 = H), m. 202°, [\alpha]D -23°, (CDC13). Approx. 5 other I having
     antiviral activity, and inhibiting RNA synthesis in ascites and KB cells
     were prepared
IT
    20724-73-6P
```

Absolute stereochemistry.

RN

CN

(preparation of) 20724-73-6 ZCAPLUS

Cytidine, 2'-C-methyl- (8CI, 9CI) (CA INDEX NAME)

RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

MINISTÈRE DU DEVELOPPEMENT INDUSTRIEL ET SCIENTIFIQUE





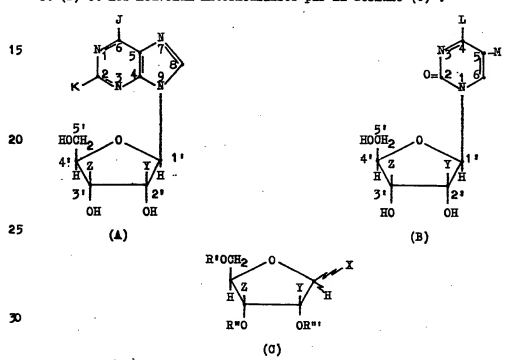
₀ 1.581.628

BREVET D'INVENTION

21)	Nº du procès verbal de dépôt	157.628 - Paris.
22	Date de dépôt	3 juillet 1968, à 13 h 17 mn.
	Date de l'arrêté de délivrance	11 août 1969.
46)	Date de publication de l'abrégé descriptif au	
	Bulletin Officiel de la Propriété Industrielle.	19 septembre 1969 (nº 38).
(51)	Classification internationale	C 07 d//A 61 k.
		·
5 4	Nucléosides de C-alcoyl-purine et pyrimidine).
	·	
_		
72)	Invention:	
$\overline{}$		
(71)	Déposant : Société dite : MERCK & CO., INC., résidant aux États-Unis d'Amérique.	
	Mandataire : Regimbeau, Corre & Paillet.	
ക	B	
(30)	Priorité conventionnelle :	•
(32)	(3) (3) Brownt démané aux Étata Unio	d'Amérique le 3 juillet 1967, n° 650.610
<u> </u>	(33) (31) - Brevet déposé aux États-Unis au nom de Edward Walton.	a Amenque le 3 juillet 1307, 11 050.010
	au nom de Edward Walton.	
	•	
		••
	·	

La présente invention oncerne de nouveaux nucléosides de sucre à chaîn ramifié. Plus particulièrement, elle concerne de ribo-furanose nucléosides de purine et pyrimidine qui ont un groupe alcoyle en position 2'-C ou 3'-C dans le cycle de la portion sucre. Ainsi, les nouveaux composés selon l'invention ont une ramification unique et non pas au point de fixation d'une chaîne latérale. L'invention concerne aussi les 2-C-alcoyl- et 3-C-alcoyl ribofuranoses intermédiaires nouveaux utilisés dans la préparation des nucléosides de sucre et leurs procédés de préparation.

Les nouveaux nucléosides de sucres à chaîne ramifiée sont les α - et/ou β -anomères des nucléosides représentés par les formules (A) et (B) et les nouveaux intermédiaires par la formule (C) :



dans lesquelles :

Jet K, identiques ou différents, peuvent représenter de l'hydrogène ou des groupes alcoyle inférieur, halogéno, mercapto, alcoyl inférieur-mercapto, amino ou amino substitué par un alcoyle inférieur, sous réserve que, lorsque Jest un groupe amino et K un groupe hydroxy, la portion ribofurancyle peut être fixée en position 7 de la purine;

40 L et M, identiques ou différents, peuvent être des groupes alcoxy,
hydroxy, amino ou amino substitué par un alcoyle, et, en outre,
M peut aussi être de l'hydrogène, un radical alcoyle, un halogène ou un radical alcoyle substitué par un ou plusi urs

halogèn s, notamment trifluorométhyle;

10

R', R' et R'' sont chacun de l'hydrogène ou un résidu acyl choisi parmi les group s alcanoyle inférieur, benzoyl et benzoyle substitué;

- est du chlore, du brome ou un groupe hydroxy, alcoxy inférieur ou acyle, le radical acyle étant défini comme précédemment; et
 - Y et Z sont chacun un radical alcoyle inférieur ou de l'hydrogène, sous réserve que, lorsque Y est un radical alcoyle inférieur, Z est de l'hydrogène et, lorsque Y est de l'hydrogène, Z est un radical alcoyle inférieur.

Comme groupes alcanoyle typiques, on peut mentionner les groupes acétyle, propionyle et butyryle. Le groupe benzoyle peut être non substitué ou substitué par des radicaux alcoyle inférieurs (toluyle ou xyloyle); alcoxy inférieurs (méthoxybenzoyle ou éthoxybenzoyle); des halogènes (chlorobenzoyle ou bromobenzoyle); ou des groupes nitro (nitrobenzoyle).

Les composés selon l'invention sont utiles dans de nombreux domaines. Ils présentent notamment une activité antivirale. Ils sont capables d'inhiber la synthèse de l'acide ribonucléique (RNA), par exemple la synthèse de RNA insoluble, dans les cellules ascites et KB d'Ehrlich. Dans les essais in vitro, la croissance des cellules KB est nettement supprimée comme l'est l'incorporation dans l'hypoxanthine dans le RNA insoluble. Les composés sont donc utiles comme antimétabolites, comme inhibiteurs de croissance des cellules et pour l'étude 25 de systèmes de métabolisme. Ils ont aussi des caractéristiques favorables de cytotoxicité à prendre en considération avec leur abaissement de la croissance des cellules. De plus, ils montrent une résistance marquée à l'action de l'adénosine déaminase, ce qui signifie que de tels composés sont présumés rester plus longtemps dans le corps animal, de sorte que leur activité peut être biologiquement utile. Toutefois, il doit être bien entendu que l'invention ne s'étend pas aux composés décrits lorsque ceux-ci sont utilisés en thérapeutique.

Les nucléosides peuvent aussi être transformés en nucléotides par traitement avec des dérivés de l'acide phosphorique selon des méthodes connues. A ce titre, ils sont utiles dans la formulation de milieux pour la culture sélective de cellules de tissu animal. Ces nucléotides peuvent aussi être utiles pour l'étude du métabolisme de l'acide nucléique.

Les nouveaux composés intermédiaires (C) sont utiles pour préparer les nucléosides de sucre à chaîne ramifiée (A) et (B) qui ont les propriétés biologiques indiquées ci-dessus.

Les nouveaux composés intermédiaires contenant un sucre à chaîn ramifiée sont les α et β -anomères d s composés représentés par

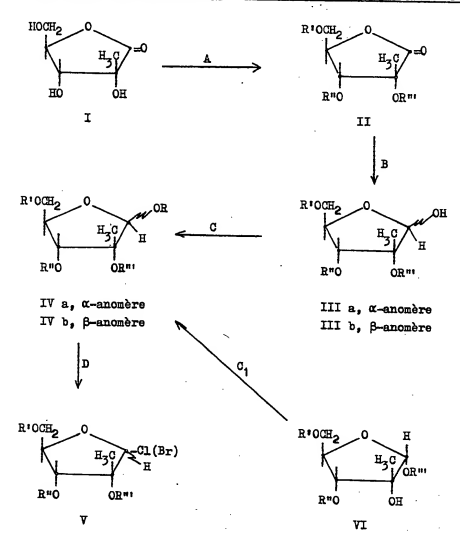
la formule (C) précédente.

Des c mposés typiqu s sont le chlorure de 2,3,5-tri-0-acétyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle, le chlorur de 2,3,5-tri-O-propionyl-2-Cméthyl-D-ribofuranosyle, le chlorure de 2,3,5-tri-O-butyryl-2-méthyl-Dribofuranosyle, le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle, le chlorure de 2,3,5-tri-0-toluyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle, le chlorure de 2,3,5-tri-0-xyloyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle. le chlorure de 2,3,5-tri-0-méthoxybenzoyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle. le chlorure de 2,3,5-tri-O-chlorobenzoyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle. le chlorure de 2,3,5-tri-0-p.nitrobenzoyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle, le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-D-ribofuranosyle, le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-n-propyl-D-ribofuranosyle, le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-n-butyl-D-ribofuranosyle, le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranosyle, le chlorure de 2,3,5-tri-0-benzoyl-3-C-éthyl-D-ribofuranosyle, le bromure de 2,3,5tri-O-acétyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle, le bromure de 2,3,5-tri-Obenzoyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle, le bromure de 2,3,5-tri-O-p.nitrobenzoyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle, le bromure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-D-ribofuranosyle, le bromure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-3-Cméthyl-D-ribofuranosyle, et le bromure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-3-Céthyl-D-ribofuranosyle.

Le schéma I illustre la préparation des halogénures de 2,3,5-tri-O-acyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle intermédiaires à partir de la 2-C-méthyl-D-ribono- N-lactone qui est un produit connu (E. Peligot, Compt. rend. 89, 918, 1879).

Schéma I

Préparation des halogénures de 2-méthylribofuranosyle intermédiaires



Dans ce schéma :

5

R', R' et R'' sont des groupes acyle choisis parmi les groupes alcanoyle inférieurs, benzoyle et benzoyle substitués; et

est un radical alcoyle inférieur, ou un groupe acyle tel que défini précédemment.

Dans l'opération A de ce procédé, la 2-C-méthyl-D-ribono-% lactone est transformée en son dérivé 2,3,5-tri-O-acylé (II). Ce dernier
composé est alors réduit avec un dialcoyl borane dans l'opération B
pour produire comme produit principal un mélange anomère de 2,3,5-tri10 O-acyl-2-C-méthyl-D-ribofuranose (III), en même temps qu'un mélange
anomèr d 3,5-di-O-acyl-2-C-méthyl-D-ribofuranose.

Si l'on essaie d séparer l s α et β-anomères de III par chromatographie sur alumin lavé à l'acid ou sur gel d silice, il se produit une transp siti n qui donne l 1,3,5-tri-0-acyl-2-C-méthyl-α-D-ribofuranose (VI). Dans l'opération C, l'acylation du mélange d'anomères du 2,3,5-tri-0-acyl- (ou 3,5-di-0-acyl)-2-C-méthyl-D-ribofuranose (III), le 3,5-di-0-acyl-2-C-méthyl-D-ribofuranose, ou du produit transposé, 1,3,5-tri-0-acyl-2-C-méthyl-α-D-ribofuranose (VI) conduit à un 1,2,3,5-tétra-0-acyl-2-C-méthyl-α(β)-D-ribofuranose (IV).

Dans l'opération D, le ribofuranose (IV) est transformé en halogémure de ribofuranosyle (V) par une réaction d'halogénation dans un solvant approprié. Bien que les anomères de (IV) puissent être séparés, le même sucre halogéné (V) est obtenu généralement à partir de l'anomère α ou β de (IV) ou d'un mélange des deux anomères.

Dans les opérations A et C, les agents acylants qu'on emploie de préférence sont les halogénures et les anhydrides d'acides contenant le radical acyle approprié. Ainsi, on peut employer les halogénures d'alcanoyle, de benzoyle et de benzoyle substitué ou l'anhydride d'acide approprié. Des exemples sont le chlorure d'acétyle, le bromure d'acétyle, le chlerure de propionyle, l'anhydride acétique, l'anhydride propionique, l'anhydride butyrique, le bromure de benzoyle, le chlorure de benzoyle, le chlorure de toluoyle, le bromure de p.méthoxybenzoyle, le bromure de p. nitrobensoyle et le chlorure de p.nitrobensoyle. Les procédés préférés sont la benzoylation au chlorure de benzoyle, ou l'acétylation à l'anhydride acétique. On effectue de préférence l'acylation en présence d'un solvant et, quand la réaction comporte la mise en liberté d'un acide halogéné, on emploie en général un solvant basique, par exemple des solvants tels que la pyridine, la N.Ndiéthylaniline et la triéthylamine. Toutefois, d'autres véhicules tels que l'eau et le bensène peuvent être utilisés conjointement avec des bases organiques ou minérales et donnent de bons résultats. La température n'est pas critique pour l'acylation des groupes hydroxyle en 3 (secondaire) ou 2 (primaire); toutefois, il faut une température élevée pour l'acylation de l'hydroxyle tertiaire en 2. On peut opérer entre 15°C et 100°C.

Quand la réaction est terminée, les produits sont extraits de préférence par un solvant sélectif comme un éther, un ester ou un solvant aliphatique chloré: chloroforme, chlorure d'éthylène et analogues. L'extrait peut alors être concentré pour donner le produit final acylé. Les alcanoyl, benzoyl et benzoyl substitué-ribofuranoses préparés dans ces opérations sont des composés nouveaux.

Dans l'opération B, le groupe carbonyle en position 1 est réduit en groupe hydroxyle, de préférence avec un dialcoyl borane, par ex mple l bis(3-méthyl-2-butyl)-borane ou l di(isoamyl sec.)-boran .

Il est avantageux d dissoudre la lactone dans un solvant anhydre à 0°C environ et d'ajouter peu à peu l'agent réducteur en plusieurs h ures à 0°C-25°C. D'autres agents réducteurs qui peuvent être utilisés sont l borohydrure de sodium ou l'amalgame de sodium. On peut employer aussi la réduction électrolytique.

La réduction de la 2,3,5-tri-0-acyl-2-C-méthyl-D-ribono- lactone (II) avec le bis(3-méthyl-2-butyl)-borane donne le 2,3,5-tri0-acyl-2-C-méthyl-α(et β)-D-ribofuranose (III) comme produit principal.
On obtient aussi du 3,5-di-0-acyl-2-C-méthyl-α(et β)-D-ribofuranose.

La séparation des anomères α et β du 2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-Dribofuranose sur alumine lavée à l'acide produit une transposition
presque complète en 1,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-α-D-ribofuranose
(VI). La même transposition se produit, mais dans une moindre mesure,
au cours de la chromatographie des produits de réduction sur gel de
silice. Le produit transposé peut être utilisé pour mettre d'autres
groupes acyle en position 2.

Dans l'opération D du procédé, le 1,2,3,5-tétra-0-acyl-2-Cméthyl-D-ribofurancse obtenu dans l'opération C est traité dans des conditions anhydres pour introduire un atome d'halogène sur le carbone 1 du composé, en utilisant un agent qui donne un anion halogène en présence d'un acide fort. De tels agents sont l'acide bromhydrique, l'acide chlorhydrique, le bromure de thionyle, le chlorure de thionyle et les halogénures métalliques, l'acide chlorhydrique et l'acide bromhydrique étant préférés. Dans le cas des halogènacides, ceux-ci agissent à la fois comme source d'anion halogène et comme acide fort. La température n'est pas critique et on obtient de bons résultats en opérant entre 0°C et 25°C. Avec le β-anomère, la réaction est aisée et est complète au bout d'une période allant de 20 minutes à deux heures. La réaction est plus difficile avec l'«-anomère et peut demander plusieurs jours. Quand la réaction est complète, on concentre les produits et on enlève l'excès de solvant sous pression réduite. Il est préférable d'utiliser des solvants inertes, mais l'emploi de solvants n'est pas critique. Des solvants qui conviennent sont les éthers, les esters, les hydrocarbures aromatiques comme le benzène, le toluène, le xylène, les hydrocarbures chlorés et tout spécialement les acides aliphatiques inférieurs comme l'acide acétique.

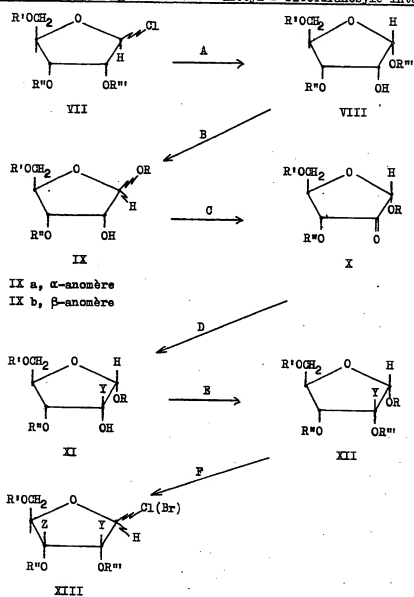
Dans un mode de préparation préférentiel, le ribofuranose est traité par l'acide chlorhydrique (ou bromhydrique) en solution dans de l'éther ou de l'acide acétique contenant une petite quantité de chlorure (ou bromure) d'acétyle. La réaction de l' α -anomère avec l'halogènacide évolue lentement et peut n'être pas complète, alors que la réaction du β -anomère avec l'halogènacide se déroule rapidement. Dans le cas de l' α -anomère, il est préférable de préparer l'halogénure en deux

40

temps, d'abord avec une solution de l'halogènacide dans l'acide acétique, puis, après élimination du réactif, av c l'halogènacide dans l'éther.

Le schéma II illustre la préparation des halogénures de 2,3,5-tri-0-acyl-2-alcoyl inférieur-D-ribofuranosyl intermédiaires à partir d'un halogénure de 2,3,5-tri-0-acyl-D-ribofuranosyle.

Schéma II
Préparation d'halogénures de 2-C-alcoyl-D-ribofuranosyle intermédiaires



Dans ce schéma :

R', R'' et R''' sont des groupes acyle choisis parmi l s group s alcanoyle inféri urs, b nzoyle et benzoyle substitués et R et Y sont chacun un radical alcoyle inférieur.

Dans l'opération à de ce procédé, un halogénure de 2,3,5tri-O-acyl-D-ribofuranosyle (VII), dans lequel le groupe acyle est un
alcanoyle inférieur, un benzoyle ou un benzoyle substitué par un ou
plusieurs radicaux alcoyle inférieurs, alcoxy inférieurs ou des groupes
halo ou nitro, est transformé en 1,3,5-tri-O-acyl-x-D-ribofuranose (VIII)
par addition d'une solution aqueuse d'acétone à l'halogénose, et repos
du mélange pendant une heure à une température d'environ 5° à 50°C.
La vitesse de réaction croît avec la température. On utilise de préférence une solution d'environ 4 à 6 parties (en volume) d'eau dans
l'acétone, bien que la concentration ne soit pas critique. Une plus
grande quantité d'eau tendra à hydrolyser aussi le groupe halogène en
position 1, ce qui donne un mélange défavorable de produits. Le produit
est facilement isolé par des procédés connus de l'homme de métier.

Dans l'opération B, le 1,3,5-tri-O-acyl-α-D-ribofuranose (VIII) est traité par HCl et un alcanol inférieur pour donner l'alcoyl 3,5-di-O-acyl-α-(et β)-D-ribofuranoside (IX). La réaction se produit à une température de 5° à 50°C, de préférence à 25°C. D'autres acides minéraux comme HBr ou l'acide sulfurique peuvent aussi être employés. Bien que le méthanol soit préféré, d'autres alcanols inférieurs peuvent être utilisés. Les α et β-anomères sont séparés par chromatographie sur gel de silice.

L'alcoyl 3,5-di-O-acyl-α-D-ribofuranoside (IX) est alors oxydé en alcoyl- 3,5-di-O-acyl-α-D-érythro-pentofuran-2-uloside (X) dans l'opération C. Des agents oxydants convenables sont le tétra-oxyde de ruthénium, le trioxyde de chrome dans la pyridine ou le diméthylsulfoxyde dans l'acide ou l'anhydride acétique. Si on utilise le tétra-oxyde de ruthénium, la réaction se produit à la température ordinaire, bien qu'on puisse utiliser des températures comprises entre 5° et 50°C.

Dans l'opération D, l'alcoyl 3,5-di-O-acyl-\alpha-D-érythropentofuran-2-uloside (X) est mis à réagir avec un réactif de Grignard
en proportions essentiellement stoechiométriques à une température
allant de 5° à 80°C environ, pendant une durée pouvant aller de quelques
minutes à plusieurs heures, ce qui donne naissance à un 3,5-di-O-acyl2-C-alcoyl inférieur-\alpha-D-ribofuranoside (XI). Des exemples de réactifs
de Grignard pouvant être utilisés dans cette réaction sont le bromure
de méthyl magnésium, le chlorure d'éthyl magnésium, l'iodure de propyl
magnésium et analogues.

L'alcoyl 3,5-di-0-acyl-2-C-alcoyl inférieur- α -D-ribofuranoside

(XI) st transformé par acylation en alcoyl 2,3,5-tri-O-acyl-C-alcoyl inférieur-α-D-ribofurancsid (XII) dans l'opération E à une température élevée. Des températur s de l'ordre de 40° à 100°C environ conviennent bien, quand en utilise comme agent acylant un halogénure d'acide ou un anhydride d'acide en présence d'une base organique comme la pyridine, la diméthylaniline, la N-méthylmorpholine ou analogue, ou d'une base minérale comme l'acétate de sodium dans un solvant comme le benzène, le dioxane ou le tétrahydrofurane.

Le méthyl 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-alcoyl inférieur-α-D10 riboside (XII) est transformé en halo sucre (XII) dans l'opération F
par une réaction de remplacement d'halogène en utilisant l'halogènacide désiré dans de l'acide acétique. Cette réaction de remplacement
se produit à une température de 5° à 30°C environ et dure de 5 à 24
heures environ.

Le schéma III illustre la préparation des halogénures de 2,3,5-tri-0-acyl-3-alcoyl inférieur-D-ribofuranosyle intermédiaires à partir d'un 1,2-0-isopropylidène-5-0-acyl- α -D-érythro-pentafuran-3-ulose.

Schéma III Préparation d'halogénures de 3-alcoyl inférieur-D-ribofuranosyle intermédiaires

Opération A

15

20

35

Les composés intermédiaires XV, qui sont des produits nouveaux sont alors traités dans l'opération B par l'une des méthodes B_a ou B_b .

Opération B Méthode B

Dans ce qui précède :

R et Z sont des radicaux alcoyle inférieurs ;

R', R'' et R''' sont chacun de l'hydrogène ou un résidu acyle choisi parmi les groupes alcanoyle inférieurs, benzoyle et benzoyle substi-

tués, et

10

X_a est un halogène ou un groupe hydroxy t X_b est un radical acyle défini comme précédemment.

On prépare les composés intermédiaires du schéma III en faisant d'abord réagir un 5-0-acyl-1,2-0-isopropylidène-D-érythropentofuran-3-ulose (XIV) avec un réactif de Grignard, pour obtenir un 5-0-acyl-1,2-isopropylidène-3-alcoyl inférieur-D-ribofuranose (XV). Ce dernier composé est alors traité selon l'une ou l'autre des deux méthodes pour obtenir les composés nouveaux de l'invention. Dans la première méthode, le 5-0-acyl-1,2-0-isopropylidène-3-alcoyl inférieur-D-ribofuranose (XV) est soumis à une alcoolyse acide pour produire un alcoyl 5-0-acyl-3-alcoyl inférieur-D-ribofuranoside qui est acylé et donne l'alcoyl 2,3,5-tri-0-acyl-3-alcoyl inférieur-D-ribofuranoside (XVI). Ce ribofuranoside peut être alors transformé en le sucre libre en employant une solvolyse basique suivie d'une hydrolyse par un acide fort en milieu aqueux, ou bien il peut être transformé en l'halogénose par une réaction de remplacement d'halogène dans un solvant approprié. Dans la seconde méthode, le 5-0-acyl-1,2-0-isopropylidène-3-alcoyl inférieur-D-ribofuranose (XVI) est acylé dans des conditions basiques pour former le 3,5-di-O-acyl-1,2-O-isopropylidène-3-alcoyl inférieur-D-ribofuranose (XIX), qui est alors hydrolysé dans un acide fort, puis acylé dans un solvant approprié pour donner les composés (XX) de l'invention dans lesquels X, R:, R: et R:: sont des groupes acyle.

Plus particulièrement, on obtient les halogénures de 3-Calcoyl inférieur-ribofuranosyle selon l'invention en faisant réagir un
5-O-acyl-1,2-O-isopropylidène-D-érythro-pentafuran-3-ulose avec un
réactif de Grignard en proportions essentiellement stoechiométriques à
une température allant de 5°C à 80°C environ pendant un temps pouvant
aller de quelques minutes à 5 heures; on forme ainsi un 5-O-acyl-1,20-isopropylidène-3-C-alcoyl inférieur-D-ribofuranose. Les réactifs de
Grignard utilisés dans cette réaction sont des halogénures d'alcoyl
magnésium inférieurs. Des exemples de ces réactifs sont le bromure de
méthyl magnésium, le bromure d'éthyl magnésium, le chlorure de méthylmagnésium, le chlorure d'éthyl magnésium, l'iodure de méthyl magnésium,
1'iodure d'éthyl magnésium et le bromure de propyl magnésium.

Selon un mode de réalisation de l'invention, on utilise la méthode B_a et on obtient les composés (XVIII), dans lesquels X est un groupe hydroxy ou un halogène. Dans cette méthode, le 5-0-acyl-1,2-0-isopropylidène-3-0-alcoyl inférieur-D-ribofuranose est soumis à une alcoolyse par réaction avec un acide fort comme l'acide chlorhydrique, l'acide bromhydrique ou l'acide sulfurique et un alcanol inférieur dans un intervalle de température allant de 5°C à 60°C environ pendant une duré de qu lqu s minutes à 5 heures environ, et on obtient un alcoyl

5-0-acyl-3-C-alcoyl inférieur-D-ribofuranoside. Ce dernier composé est acylé dans des conditions basiques avec d s agents acylants comme un halogénure ou un anhydrid d'acide. Des exemples de ces agents acylants sont le chlorure de benzoyle, le bromure de benzoyle, le chlorure de p.-nitrobenzoyle, l'anhydride acétique et l'anhydride propionique. Cette acétylation est effectuée entre 20°C et 100°C environ, pendant un temps de 2 à 72 heures et on obtient l'alcoyl 2,3,5-tri-0-acyl-3-Calcoyl inférieur-D-ribofuranoside. Le ribofuranoside peut alors être transformé en le sucre libre par une solvolyse basique, c'est-à-dire par traitement avec un alcanol inférieur à une température comprise entre 15°C et 60°C environ, puis par hydrolyse avec un acide fort comme l'acide chlorhydrique, l'acide bromhydrique ou l'acide sulfurique en milieu aqueux. Cette opération d'hydrolyse acide est conduite à une température de 5°C à 50°C environ pendant 2 à 24 heures. En variante, le ribofuranoside peut être transformé en l'halo sucre par une réaction de remplacement d'halogène en utilisant l'halogènacide désiré dans un solvant approprié tel que l'acide acétique, le chlorure de méthylène, le tétrachloréthane, ou l'acide propionique. Cette réaction de remplacement est conduite à une température de 5°C à 30°C environ.

20

Selon un autre aspect de l'invention on utilise la méthode B et on obtient des composés (XX) dans lesquels il y a un groupe acyle en position 1. Dans cette méthode, le 5-0-acyl-1,2-0-isopropylidène-3alcoyl inférieur-D-ribofuranose est acylé entre 20°C et 100°C environ pendant 12 à 72 heures dans des conditions basiques, ce qui donne un 3,5-di-O-acyl-1,2-O-isopropylidène-3-alcoyl inférieur-D-ribofuranose. L'agent acylant peut être un halogénure ou un anhydride d'acide comme le chlorure de benzoyle, le bromure de benzoyle, le chlorure de p.nitrobenzoyle, l'anhydride acétique ou l'anhydride propionique. La condition basique est assurée par une base comme la pyridine, la diméthylaniline, la N-méthylmorpholine ou l'acétate de sodium dans un solvant inerte comme le benzène, le dioxane ou le tétrahydrofurane. Le 3,5-di-0-acyl-1,2-0-isopropylidène-3-alcoyl inférieur-D-ribofuranose est alors hydrolysé dans un acide fort comme l'acide chlorhydrique, l'acide bromhydrique ou l'acide sulfurique puis acylé avec un anhydride comme l'anhydride acétique, propionique ou butyrique, pour donner les composés (XX) selon l'invention. Cette réaction d'hydrolyse-acylation est effectuée entre 5°C et 50°C environ pendant environ 2 à 20 heures. Toutes les réactions sont faites dans des proportions essentiellement stoechiométriques. L'alcoyl 2,3,5-tri-0-acyl-2(ou 3)-alcoyl inférieur-D-ribofuranoside est transformé en le 2(ou 3)-C-alcoyl inférieur-Dribofuranose correspondant par traitement avec de l'hydroxyde de baryum dans un alcanol inférieur, de préférence du méthanol, pour éliminer le groupement acyle, puis par hydrolyse acide pour couper l'alcoyle

glycosidique.

Les nouveaux nucléosides de purine contenant une chaîne ramifié dans la portion sucre sont les isomères α et β des nucléosides représentés par la formule (A) :

5

HOCH₂ O_H O_H

15

10

20

25

30

dans laquelle :

J et K, identiques su différents, peuvent être de l'hydrogène, des radicaux alcoyle inférieurs, des halogènes, des groupes mercapto, alcoylmercapto inférieur, amino ou alcoyl(inférieur)amino, sous réserve que, lorsque H est un groupe amino et K est un hydroxy, la portion ribofuranoyle peut aussi être rattachée à la purine en position 7; et

Y et Z sont chacun un radical alcoyle inférieur ou de l'hydrogène, sous réserve que, quand Y est un radical alcoyle inférieur, Z est de l'hydrogène et quand Y est de l'hydrogène, Z représente un radical alcoyle inférieur.

Les composés sont généralement appelés 2-K-6-J-9-(2/ou 3/-alcoyl inférieur-D-ribofuranosyl)purines, bien qu'il faille considérer comme compris dans l'invention l'isomère 7 de composés ayant la structure (A) lorsque J est un groupe hydroxy et que K est un groupe amino.

Des exemples des nouveaux nucléosides de purine selon l'invention sont les suivants, qui sont donnés à titre non limitatif : 9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)purine

9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-méthylpurine

40 9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-méthylpurine

9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2,6-diméthylpurine

9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-éthylpurine

9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-éthylpurine

```
9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2,6-diéthylpurin
     9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-aminopurine
     9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-aminopurin
     9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2,6-diaminopurine
   9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-méthylaminopurine
     9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-méthylaminopurine
     9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2,6-diméthylaminopurine
     9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-éthylaminopurine
     9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-hydroxypurine
10 9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-hydroxypurine
    9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-méthyl-6-aminopurine
    9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-méthylamino-6-méthylpurine
    9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-méthyl-6-hydroxypurine
    9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-hydroxy-6-méthylpurine
15 9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-amino-6-hydroxypurine
    9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-hydroxy-6-aminopurine
    9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-méthylamino-6-hydroxypurine
    9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-diméthylaminopurine
    9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-diméthylaminopurine
20 9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-mercaptopurine
    9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-mercaptopurine
    9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-méthylmercaptopurine
    9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2,6-dimercaptopurine
    9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-méthyl-6-mercaptopurine
25 9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2,6-dichloropurine
    9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-chloropurine
    9-(2-C-methyl-B-ribofuranosyl)-2-bromopurine
    9-(2-C-methyl-D-ribofuranosyl)-6-bromopurine
    9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-chloropurine
30 9-(2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2,6-dibromopurine
    9-(2-C-méthyl-B-ribofuranosyl)-6-amino-2-fluoropurine
    9-(2-C-méthyl-D-ribofurancsyl)-6-amine-2-chloropurine
    9-(2-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-2-méthylpurine
    9-(2-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-6-aminopurine
35 9-(2-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-2,6-diaminopurine
    9-(2-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-6-méthylaminopurine
    9-(2-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-2,6-diméthylaminopurine
    9-(2-C-éthyl-D-ribofuranceyl)-6-éthylaminopurine
    9-(2-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-2-amino-6-hydroxypurine
40 9-(2-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-6-mercaptopurine
    9-(2-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-2-méthyl-6-mercaptopurine
    9-(2-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-6-chloropurine
    9-(2-C-6thyl-D-ribofuranosyl)-6-amino-2-fluoropurine
```

9-(3-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-méthylpurin

9-(3-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-aminopurine

9-(3-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2,6-diaminopurine

9-(3-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-méthylaminopurine

9-(3-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2,6-diméthylaminopurine

9-(3-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-éthylaminopurine

9-(3-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-amino-6-hydroxypurine

9-(3-C-methyl-D-ribofuranosyl)-6-mercaptopurine

9-(3-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-2-méthyl-6-mercaptopurine

10 9-(3-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-chloropurine

9-(3-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-6-amino-2-fluoropurine

9-(3-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-6-méthylpurine

9-(3-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-6-aminopurine

9-(3-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-2,6-diaminopurine

15 9-(3-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-6-méthylaminopurine

9-(3-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-2,6-diméthylaminopurine

9-(3-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-6-éthylaminopurine

9-(3-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-2-amino-6-hydroxypurine

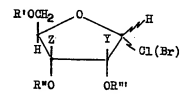
9-(3-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-6-mercaptopurine

20 9-(3-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-2-méthyl-6-mercaptopurine

9-(3-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-6-chloropurine

9-(3-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-6-amino-2-fluoropurine.

D'une façon générale, on prépare les nucléosides de purine substitués en 2-, 6- ou 2,6- contenant une chaîne ramifiée en position 2' ou 3' de la portion sucre, en faisant réagir un halogénure de 2,3,5-tri-O-acyl-D-ribofuranosyle de formule



30

dans laquelle :

R¹, Rⁿ et Rⁿ¹, identiques ou différents, sont des groupes acyle choisis parmi les groupes alcanoyle inférieurs, benzoyle et benzoyle substitués, et

Y et Z sont de l'hydrogène ou des radicaux alcoyle inférieurs, mais Y est un radical alcoyle inférieur quand Z est de l'hydrogène et Z est un radical alcoyle inférieur quand Y est de l'hydrogène, avec une chloromercuri purine substituée en 2,6 de formule

dans laquelle

5

Jet K, identiques ou différents, sont de l'hydrogène, ou des groupes 10 alcoyle inférieurs, des halogènes, des groupes acylamino inférieurs ou acylamino substitués par des radicaux alcoyle inférieurs.

La réaction se fait en proportions essentiellement stoechiométriques, à une température d'environ 25°C à environ 150°C, et de

15 préférence entre 100°C et 140°C. Dans cette opération, on effectue la
réaction dans un solvant approprié. Le choix du solvant n'a pas d'importance pourvu qu'il soit inerte et qu'il ait un point d'ébullition compris entre 25°C et 150°C environ. Des exemples de tels solvants sont
le benzène, le dibutyléther, le cyclohexane, le toluène, le xylène et

20 analogues; on emploie de préférence le toluène et le xylène. La réaction est normalement complète entre 15 minutes et 5 heures environ
selon la température de réaction. Après avoir obtenu le produit de
réaction intermédiaire, les produits sont traités comme indiqué plus
loin pour obtenir les substituants désirés en 2 et 6 dans la portion
purine du nucléoside.

Dans le cas de la solvolyse, par exemple, pour transformer un groupe 6-benzamido en un groupe 6-amino, la réaction est effectuée en présence d'un catalyseur basique dans un solvant approprié à une température allant de 5°C environ à 150°C environ, de préférence de 65°C à 90°C environ pendant un temps pouvant aller de 15 minutes environ à 5 heures environ. La durée de la réaction dépend de la température, du catalyseur et du solvant utilisés. Des exemples de catalyseurs basiques sont les bases alcalines et alcalino-terreuses et leurs alco-xydes correspondants, des solutions d'ammoniaque, des amines et des amines substituées. Des exemples de solvants sont les alcools inférieurs, le solvant préféré étant le méthanol. Dans ce traitement, les groupements bloquant les groupes acyle seront aussi éliminés.

Dans le cas d'aminolyse, par exemple pour transformer un substituant 6-halo en un substituant 6-amino, la réaction est effectuée en présence d'ammoniac ou d'une monoalcoyl- ou d'une dialcoylamine entre 25°C environ et 150°C environ, et de préférence entre 85°C environ et 110°C environ pendant 15 minutes environ à 5 heures environ. Des exemples d'amines sont la méthylamine, la diméthylamine, l'éthylamine,

la diéthylamine, la propylamine et la dipropylamine. Les réactions avec l'ammoniac ou avec une amine à bas point d'ébullition comme la méthylamine sont eff ctuées en récipient sc llé pour mpêcher toute perte du réactif volatil aux températures indiquées. Dans ce traitement, les groupements bloquant les acyle seront aussi éliminés.

Dans le cas de mercaptolyse, par exemple d'un substituant 6-halo, la réaction est effectuée en présence de thio-urée ou d'un sel métallique d'un alcoylmercaptan à une température allant de 25°C environ à 150°C environ, de préférence de 65°C environ à 90°C environ pendant 15 minutes environ à 5 heures environ. Des exemples de sels alcalins ou alcalino-terreux d'alcoyl mercaptans sont les sels de sodium du méthylmercaptan, de l'éthylmercaptan et de l'isopropylmercaptan, le sel de potassium du méthylmercaptan et le sel de calcium du méthylmercaptan.

Lorsque le réactif de mercaptolyse est la thio-urée, les groupes qui bloquent les acyle ne sont pas éliminés dans les portions R', R' et R''s et le composé intérmédiaire résultant doit être soumis à une solvolyse basique pour donner les composés mercapto de l'invention.

Le composé dans lequel K et L sont de l'hydrogène est obtenu

20 à partir de la 9-(2,3,5-tri-0-acyl-2-/cu 3/-alcoyl inférieuralcoyl-D-ribofuranosyl)-6-halopurine en présence d'un catalyseur au
palladium à une température pouvant aller de la température ordinaire
à 80°C environ. La température n'est pas critique, bien qu'on opère
de préférence à température légèrement élevée. L'hydrogénation est

25 effectuée en présence d'un solvant inerte comme le méthanol, l'éthanol,
le dioxane et analogue. Un tel traitement enlève un taome de chlore ou
de brome en position 6. Les groupes acyle R', R' et R'' présents dans
les positions 2, 3 et 5 sont alors éliminés, par exemple par traitement
avec une solution d'alcoxyde alcalin, comme décrit précédemment.

Les 2' (ou 3')-alcoyl inférieur-ribofuranosyl nucléosides ayant les substituants 2-fluoro-6-amino dans le noyau de la purine sont préparés par diazotation à partir de la 9-(2-[ou 3_7-C-alcoyl inférieur-D-ribofuranosyl)-2,6-diaminopurine.

Les nouveaux nucléosides de 2(1H)-pyrimidinone contenant 35 une chaîne ramifiée dans la portion sucre sont représentés par les formules de structure suivantes (B) :

30

15

α-anomère

β-anomère

dans lesquelles :

20

L et M, identiques ou différents, sont des groupes alcoxy inférieurs, hydroxy, amino éventuellement substitués par des radicaux alcoyl inférieurs, et de plus M peut être aussi de l'hydrogène, un radical alcoyle inférieur, un halogène ou un groupe alcoyle inférieur halogéné, notamment trifluorométhyle; et

Y et Z sont chacun de l'hydrogène ou un radical alcoyl inférieur, Z étant un alcoyle inférieur lorsque Y est de l'hydrogène et Z étant de l'hydrogène lorsque Y est un radical alcoyle inférieur.

Des exemples des groupes L et M, qui peuvent être identiques ou différents dans les composés selon l'invention, sont des radicaux alcoxy inférieurs comme méthoxy, éthoxy ou propoxy; hydroxy; amino ou amino substitué comme méthylamino, diméthylamino, éthylamino, diéthylamino, propylamino ou dipropylamino. De plus M peut aussi être de l'hydrogène; un radical alcoyle inférieur comme méthyle, éthyle ou propyle; un halogène comme le chlore, le brome, l'iode ou le fluor ou un groupe alcoyle halogéné, notamment trifluorométhyle.

On citera, à titre non limitatif, comme représentants des composés obtenus par le procédé selon l'invention, les formes α et β des produits suivants :

35 1-(2-\(\infty \) 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone;

1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-éthoxy-2(1H)-pyrimidinone;

1-(2/ou 37-C-methyl-D-ribofuranosyl)-4-propoxy-2(1H)-pyrimidinone;

1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-chloro-2(1H)-pyrimidinone;

40 1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-amino-5-trifluorométhyl-2(1H)pyrimidinone;

1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-trifluorométhyl-2(1H)-pyrimidinone;

```
1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-bromo-2(1H)-
       pyrimidinon ;
    1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-iodo-2(1H)-
       pyrimidinone ;
 5 1-(2/ou 37-C-methyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-fluoro-2(1H)-
       pyrimidinone;
    1-(2/ou 3/-C-methyl-D-ribofuranosyl)-4-amino-2(1H)-pyrimidinone;
    1-(2_ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-méthylamino-2(1H)-pyrimidinone;
    1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-diméthylamino-2(1H)-
10
       pyrimidinone;
    1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-diéthylamino-2(1H)-
       pyrimidinone;
    1-(2_ou 3_-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4,5-diméthoxy-2(1H)-pyrimidinone;
    1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-5-chloro-2(1H)-
15
       pyrimidinone :
    1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-5-fluoro-2(1H)-
       pyrimidinone;
    1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-méthyl-2(1H)-
       pyrimidinone;
20 1-(2_ou 37-0-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-éthyl-2(1H)-
       pyrimidinone;
    1-(2/ou 37-G-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-amino-5-méthyl-2(1H)-
       pyrimidinone;
    1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-amino-5-éthyl-2(1H)-
25
       pyrimidinone;
    1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-5-méth yl-2(1H)-
       pyrimidinone :
    1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-éthoxy-5-méthyl-2(1H)-
       pyrimidinone:
30 1-(2/ou 3/-C-méthyl-D-ribofurenosyl)-4-méthoxy-5-éthyl-2(1H)-
       pyrimidinone;
    1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-éthoxy-5-éthyl-2(1H)-
       pyrimidinone ;
    1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-amino-5-bromo-2(1H)-
35
       pyrimidinone;
    1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-amino-5-fluoro-2(1H)-
    . pyrimidinone ;
    1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-amino-2(1H)-
      pyrimidinone;
40 1-(2/ou 37-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-méthylamino-2(1H)-
      pyrimidinone;
                           and the second second second second
    1-(2/ou 37-C-methyl-D-ribofurancsyl)-4-hydroxy-5-dimethylamino-2(1H)-
      pyrimidinon; ..
```

```
1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone;
     1-(2/ou 3/-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-éthoxy-2(1H)-pyrimidinone;
     1-(2[ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-propoxy-2(1H)-pyrimidinone;
     1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-chloro-2(1H)-
        pyrimidinone:
     1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-amino-5-trifluorométhyl-2(1H)-
        pyrimidinone ;
     1-(2/ou 3/-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-trifluorométhyl-2(1H)-
        pyrimidinone:
    1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-bromo-2(1H)-
        pyrimidinone ;
     1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-iodo-2(1H)-
        pyrimidinone;
     1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-fluoro-2(1H)-
15
        pyrimidinone :
     1-(2/ou 37-C-6thyl-D-ribofuranosyl)-4-amino-2(1H)-pyrimidinone;
     1-(2/ou 27-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-méthylamino-2(1H)-pyrimidinone;
     1-(2/ou 37-0-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-diméthylamino-2(1H)-
        pyrimidinone;
    1-(2[ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-diéthylamino-2(1H)-pyrimidinone;
     1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4,5-diméthoxy-2(1H)-pyrimidinone;
     1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-5-chloro-2(1H)-
        pyrimidinone:
     1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-5-fluoro-2(1H)-
25
        pyrimidinone :
    1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-méthyl-2(1H)-
        pyrimidinone;
    1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-éthyl-2(1H)-
        pyrimidinone ;
30 1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-amino-5-méthyl-2(1H)-
        pyrimidinone :
    1-(2\cos 27-C-\text{\'ethyl-D-ribofuranosyl})-4-amino-5-\text{\'ethyl-2}(1H)-
       pyrimidinone :
    1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-5-méthyl-2(1H)-
35
       pyrimidinone;
    1-(2\sqrt{\text{ou}} \ 27-\text{C--}\text{\'ethyl-D-ribofuranosyl})-4-\text{\'ethoxy-}5-\text{m\'ethyl-}2(1\text{H})-
       pyrimidinone;
    1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-5-éthyl-2(1H)-
       pyrimidinone :
    1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-éthoxy-5-éthyl-2(1H)-
       pyrimidinone;
    1-(2/ou 37-C-6thyl-D-ribofuranosyl)-4-amino-5-bromo-2(1H)-pyrimidinone;
    1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-amino-5-fluoro-2(1H)-pyrimidinon;
```

1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuran syl)-4-hydroxy-5-amino-2(1H)pyrimidinon

1-(2[ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-méthylamino-2(1H)pyrimidinone ; et

1-(2/ou 37-C-éthyl-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-diméthylamino-2(1H)pyrimidinone.

Les deux anomères α et β des composés selon l'invention sont préparés par réaction d'une 2,4-dialcoxypyrimidine avec un halogénure de 2,3,5-tri-0-acyl-2(ou 3)-C-alcoyl inférieur-D-ribofuranosyl pour former une 1-(2,3,5-tri-0-acyl-2/ou 37-0-alcoyl inférieur-D-ribofuranosyl)-4-alcoxy-2(1H)-pyrimidinone. On fait alors réagir ces composés intermédiaires avec de l'ammoniac ou une amine primaire ou secondaire pour produire des composés (XXIV) dans lesquels L est un groupe amino ou amino substitué.

Le produit de réaction de l'opération A peut aussi être hydrolysé dans des conditions acides ou basiques pour produire les composés (XXIV) dans lesquels L est un groupe hydroxy.

La réaction est illustrée par le schéma suivant :

XXIA

XXIII

dans lequel:

L et M sont définis comm précédemment ;

st un halogène en configuration α ou β ou une ombinaison des deux;

V est un radical alcoyle inférieur ;

est un groupe alcoxy inférieur et/ou hydroxy; et

R', R' et R' sont des groupes acyle.

Comme exemples de groupes acyle on peut citer les radicaux alcanoyle comme acétyle, propionyle ou butyroyle; benzoyle et benzoyle substitué par des groupes alcoyle ou alcoxy inférieurs, des halogènes ou des groupes nitro. Les solvants peuvent être des alcanols inférieurs.

Plus spécialement, le procédé selon l'invention comporte dans l'opération A la réaction d'un excès d'une 2,4-dialcoxypyrimidine avec un halogénure de 2,3,5-triacyl-2-(ou 3)-C-alcoyl inférieur-D-ribofuranosyl à une température de 5°C environ à 120°C environ, et de préférence entre 25°C environ et 60°C environ, jusqu'à fin de réaction. Dans cette opération, la réaction est effectuée dans un solvant approprié. Le choix du solvant n'est pas très important du moment qu'il s'agit d'un solvant inerte. Des exemples de solvants sont le chlorure de méthylène, le benzène, le diéthyléther, le dibutyléther, le diorans, le cyclohexane, le tétrahydrofurane et analogues. La réaction qui produit les anomères α et β (XIII) est normalement complète dans un temps allant de quelques heures à plusieurs jours, selon la température de réaction et la réactivité de l'halogénose.

Le produit de réaction obtenu dans l'opération A, lorsque W est un alcoxy inférieur, est alors amené à réagir avec de l'ammoniac ou une alcoylamine inférieure comme la méthylamine, l'éthylamine, la propylamine ou la diméthylamine dens l'opération B dans un solvant approprié à la même température que dans l'opération A; on obtient un composé XXIV dans lequel L est un amino éventuellement substitué par un radical alcoyle inférieur.

Les nouveaux nucléosides de 2(1H)-pyrimidinose pauvent aussi être obtenus par condensation de l'halo sucre avec un complexe de mercure d'une pyrimidine comportant les substituants appropriés.

Pour la préparation de quelques composés selon l'invention, un traitement ultérieur peut être nécessaire. Par exemple, les dérivés 5-halo sont obtenus en halogénant une 1-(2/ou 3/-alcoyl inférieur-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-2(1H)-pyrimidinone selon des méthodes connues pour halogéner la 1-(D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-2(1H)-pyrimidinone. La 1-(2/ou 3/-alcoyl inférieur-D-ribofuranosyl)-5-halo-4-hydroxy-2(1H)-pyrimidinone obtenue est alors transformée en la 1-(2/ou 3/-alcoyl-inférieur-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5-amino-2(1H)-pyrimidinone correspondante par traitement avec d l'ammoniac ou un amine primaire ou

35

25

5

secondaire comme décrit précédemment. Par exemple, on obtient la 1-(2-C-méthyl)-D-ribofuranosyl-4-hydroxy-5-amino-2(1H)-pyrimidinone d préférence en bromant la 1-(2-méthyl)-D-ribofuranosyl-4-hydroxy-2(1H)-pyrimidinone, puis en faisant réagir avec l'ammoniac la 1-(2-méthyl)-D-ribofuranosyl-4-hydroxy-5-bromo-2(1H)-pyrimidinone obtenue.

Les exemples qui suivent illustrent les méthodes de mise en pratique de l'invention, mais il doit être bien entendu qu'ils ne sont nullement limitatifs.

Exemple 1 -

10 2.3.5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-D-ribono- \(\frac{1}{2} \) -lactone

Une solution de 5 g (30,8mmoles) de 2-C-méthyl-D-ribono- \ -\
lactone dans 100 ml de pyridine sèche est refroidie, agitée et traitée
avec 17 ml de chlorure de benzoyle. Le mélange est chauffé à 65-70°C
pendant 4 heures puis refroidi et agité tandis qu'on ajoute 20 ml d'eau.

15 Après 25 minutes, le mélange est concentré jusqu'à consistance d'un
semi-solide épais qu'on dissout dans 100 ml de chloroforme et lave
avec trois portions de 50 ml d'acide chlorhydrique à 10 %, deux portions de 50 ml de bicarbontae de sodium 1 N et deux portions de 50 ml

d'eau. La couche chloroformique séchée est concentrée et le résidu est cristallisé dans l'éther. Le rendement en 2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-D-ribono-lactone est 10,8 g (74 %); P.F. 141-142°C;

[α] -79° (c 1, chloroforme; λ Nujol 5,57 μ (lactone), 5,70 et 5,78 μ (ester):

En remplaçant dans le mode opératoire ci-dessus, le chlorure 25 de benzoyle par 24 g de chlorure de p.nitrobenzoyle, on obtient la 2,3,5-tri-O-p.nitrobenzoyl-2-C-méthyl-D-ribono- \(\chi \) -lactone.

En remplaçant le chlorure de benzoyle par 12 ml d'anhydride acétique, on obtient la 2,3,5-tri-O-acétyl-2-C-méthyl-D-ribono- \(\) - lactome.

30 Exemple 2 -

5-0-acétyl-3-0-benzoyl-2-0-p.nitrobenzoyl-D-ribono- \(\) -lactone

Une solution de 5 g (30,8 mmoles) de 2-C-méthyl-D-ribono- \(\) lactone sèche dans 100 ml de pyridine sèche est agitée, refroidie à
-20°C et traitée avec 2,42 g (30,8 mmoles) de chlorure d'acétyle.

35 Après 30 minutes le mélange est chauffé à 0°C et traité avec 4,3 g
(30,8 mmoles) de chlorure de benzoyle. Après encore 90 minutes on
ajoute 5,7 g (30,8 mmoles) de chlorure de p.-nitrobenzoyle et on
chauffe le mélange à 65-70°C pendant 4 heures. Le mélange est concentré sous pression réduite et le résidu semi-solide est dissous dans
40 200 ml de chloroforme et lavé à froid avec trois portions de 50 ml

40 200 ml de chloroforme et lavé à froid avec trois portions de 50 ml d'acide chlorhydrique à 10 %, deux portions de 50 ml de bicarbonate de sodium 1 N et deux portions de 50 ml d'eau. La couche chloroformique séchée est concentrée et donne un résidu constitué en majeur partie

par de la 5-0-a étyl-3-0-b nzoyl-2-0-p.nitrobenzoyl-D-ribono- X - lactone qui p ut être purifiée par chromatographie sur gel de silice dans des mélanges de benzène et d'acétate d'éthyle.

Exemple 3 -

2.3.5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-α(et β)-D-ribofuranose et 3.5-di-0-benzoyl-2-C-méthyl-α(et β)-D-ribofuranose

A une solution agitée de 30 g (63 mmoles) de 2,3,5-tri-0benzoyl-2-C-méthyl-D-ribono- X -lactone dans 125 ml de tétrahydrofurane sec on ajoute goutte à goutte sous atmosphère d'azote 175 ml de bis(3-méthyl-2-butyl)-borane 1 M. Après 16 heures à 25°C, la solution est refroidie à 0°C et additionnée avec précaution de 26 ml d'eau. Quand le dégagement de gaz a cessé, on chauffe le mélange à reflux pendant 30 minutes. On concentre le mélange et dissout l'huile résiduelle dans 250 ml d'acétone et 75 ml d'eau. La solution est refroidie (0° à 5°C) et agitée tandis qu'on ajoute goutte à goutte 33 ml d'eau oxygénée à 30 %, le pH étant maintenu entre 7 et 9 par addition d'hydroxyde de sodium 3N. On décompose l'excès d'eau oxygénée en ajoutant avec précaution 500 mg de platine à 5 % sur charbon. On sépare le catalyseur et extrait le filtrat avec 4 portions de 200 ml de chloroforme. La solution chloroformique est concentrée et donne 42 g d'une huile résiduelle. Une chromatographie en couche mince sur gel de silice dans un mélange de chloroforme et d'acétate d'éthyle (19:1) montre des zones (développées à la vapeur d'iode) à R 0,7 (sous produit), 0,5 (2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl- α (et β)-D-ribofuranose) et 0,4 (3,5-25 di-O-benzoyl-2-C-méthyl- α -et β)-D-ribofuranose, 0,2 et 0,1 (sousproduits).

Le résidu chromatographié sur une courte colonne de 650 g de gel de silice (100-200 mesh) dans un mélange de chloroforme et d'acétate d'éthyle (99:1). Les fractions contenant des produits de R_f (tlc) 0,7,0,5 et 0,4 sont concentrées en une huile (32 g). Une nouvelle chromatographie de l'huile sur 600 g de silice dans un mélange de benzène et d'acétate d'éthyle (19:1) donne 15 g d'un mélange de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-α(et β)-D-ribofuranose et de 3,5-di-O-benzoyl-2-C-méthyl-α(et β)-D-ribofuranose.

Par une nouvelle chromatographie de ce mélange sur gel de silice dans un mélange de benzène et d'acétate d'éthyle (19:1), on obtient des fractions dont on isole le 2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl- $\alpha(\text{et }\beta)$ -D-ribofuranose. D'autres fractions donnent le 3,5-di-0-benzoyl-2-C-méthyl- $\alpha(\text{et }\beta)$ -D-ribofuranose pur.

La chromatographie des anomères α et β du 2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-D-robofuranose sur de l'alumine lavée à l'acide donne lieu à une transposition en 1,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl- α -D-ribofuranose, $\sqrt{\alpha}$ + 92° (α 1, CHCl₃). La même transposition se produit, mais dans un moindre mesure, au cours d la chromatographie sur

35

gel de silice.

Si, dans le mode opératoire ci-d ssus, on r mplace la 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-D-ribono- γ -la ton par 38 g (63 mmoles) d 2,3,5-tri-O-p.nitrobenzoyl-2-C-méthyl-D-ribono- γ -lactone, on obtient le 2,3,5-tri-O-p.nitrobenzoyl-2-C-méthyl- α (et β)-D-ribofuranose.

En utilisant 18,3 g (63 mmoles) de 2,3,5-tri-O-acétyl-2-C-méthyl-D-ribono- γ -lactone, on obtient le 2,3,5-tri-O-acétyl-2-C-méthyl- α (et β)-D-ribofuranose.

Exemple 4 -

0 1.2.3.5-tétra-0-benzoyl-2-C-méthyl-α(et β)-D-ribofuranose

Un mélange de 15 g (32,2 mmoles) de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-α (et β)-D-ribofuranose dans 250 ml de pyridine sèche est traité avec 15,2 ml de chlorure de benzoyle. On chauffe le mélange pendant 5 heures à 80°C, le refroidit au bain de glace, ajoute 10 ml d'eau et on agite pendant 30 minutes à 25°C pour décomposer le chlorure de benzoyle n'ayant pas réagi. La majeure partie de la pyridine est éliminée sous pression réduite et le résidu dans 350 ml de chloroforme est extrait avec 3 portions de 80 ml d'acide chlorhydrique à 10 %, 3 portions de 80 ml de selution saturée de bicarbonate de sodium et 20 3 portions de 80 ml d'eau. La solution chloroformique est concentrée et le résidu (18 g) est dissous dans 55 ml d'éther et maintenu à 5°C pendant plusieurs heures. Le 1,2,3,5-tétra-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranose qui précipite, 8,25 g (23 %), est séparé par filtration : P.F. 156,5-157,5°C, [α]_D+68° (c 1, chloroforme). Les filtrats

réunis donnent par concentration une huile résiduelle (10 g) contenant principalement du 1,2,3,5-tétra-0-benzoyl-2-C-méthyl-α-D-ribofuranose et une petite quantité de l'anomère β. Le 1,2,3,5-tétra-0-benzoyl-2-C-méthyl-α-D-ribofuranose est obtenu sous forme d'une muile, [α] + 67° (0 1, chloroforme), par chromatographie de l'huile résiduelle sur gel de silice dans un mélange chloroforme-acétate d'éthyle.

En employant comme matière première le 1,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl- α (et β)-D-ribofuranose, on obtient le même produit.

Si, au lieu du chlorure de benzoyle, on utilise 11 ml d'anhydride acétique, on obtient le 1-0-acétyl-2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl- α (et β)-D-ribofuranose.

Si, au lieu du 2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl- α (et β)-D-ribofuranose, on utilise dans le mode opératoire ci-dessus 9,3 g (32 mmoles) de 2,3,5-tri-0-acétyl-2-C-méthyl- α (et β)-D-ribofuranose, on obtient le 2,3,5-tri-0-acétyl-1-0-benzoyl-2-C-méthyl- α (et β)-ribofuranose.

Exemple 5 -

1.2-di-O-p.nitrobenzoyl-3.5-di-O-benzoyl-2-C-méthyl-α(et β)-D-ribofuranose

Une solution d 290 mg (0,78 mmoles) de 3,5-di-O-benzoyl-2-C-méthyl-α(et β)-D-ribofuranose dans 10 ml de pyridine sèche est traitée par 445 mg (2,4 mmol s) de chlorure d p.nitrobenzoyle. On chauffe le mélange pendant 3 heures à 45°C et on le verse dans 20 ml d'une solution saturée de bicarbonate de sodium et de la glace. La gomme qui précipite est extraite dans deux portions de 25 ml de chloroforme et la solution chloroformique est lavée avec deux portions de 25 ml d'acide chlorhydrique à 10 %, deux portions d'une solution saturée de bicarbonate de sodium et deux portions d'eau. La couche chloroformique donne par concentration une huile résiduelle qui cristallise par addition d'éther. Le solide est recristallisé dans un mélange benzèneéther de pétrole et donne 102 mg (20 %) de 1,2-di-O-p.nitrobenzoyl-3,5-di-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranose, fondant à 207-208°C.

Méthyl 2.3.5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-α(et β)-D-ribofuranoside
Une solution de 4,66 g (10 mmoles) de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-α(et β)-D-ribofuranose dans 100 ml de méthanol sec est traitée avec 10 ml d'une solution à 20 % (en poids) d'acide chlorhy-drique dans le méthanol sec. On maintient la solution à 25°C pendant
4 heures et on la neutralise avec un excès de bicarbonate de sodium, puis on la filtre. Le filtrat donne par concentration une huile résiduelle et on purifie le méthyl 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-α(et β)-D-ribofuranoside par chromatographie sur gel de silice dans le chloroforme.

Si on utilise comme matière première dans le mode opératoire précédent 2,9 g (10 mmoles) de 2,3,5-tri-0-acétyl-2-C-méthyl- α (et β)-D-ribofuranose, on obtient le méthyl 2,3,5-tri-0-acétyl-2-C-méthyl- α (et β)-D-ribofuranoside.

Si on utilise comme matière première dans le mode opératoire précédent 6,0 g (10 mmoles) de 2,3,5-tri-0-p.nitrobenzoyl-2-C-méthyl- α (et β)-D-ribofuranose, on obtient le méthyl 2,3,5-tri-0-p.nitrobenzoyl-2-C-méthyl- α (et β)-D-ribofuranoside.

Si, au lieu du méthanol, on utilise, dans le processus, de l'éthanol, on obtient l'éthyl 2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl- α (et β)-35 D-ribofuranoside correspondant.

Exemple 7 -

Chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle à partir du 1,2,3,5-tétra-O-benzoyl-2-C-méthyl-B-D-ribofuranose

A une solution d'éther saturée à 0°C avec de l'acide chlor-40 hydrique contenue dans un ballon à fond rond, on ajoute 12 ml de chlorure d'acétyle et 6 g (10 mmoles) de 1,2,3,5-tétra-0-benzoyl-2-Cméthyl-β-ribofuranose. Le ballon est bien bouché et maintenu à 25°C pendant 2,5 heures. Le composé se dissout au cours de la première h ure.

Le solvant est éliminé sous pression réduite et 75 ml de toluène s c sont de même distillés du résidu. Le résidu est dissous dans 300 ml d'éth r s c t xtrait rapidement avec 3 portions de 120 ml de bicarbonate de sodium saturé froid et deux portions de 120 ml d'eau froide. La couche éthérée est séchée et concentrée sous pression réduite. Le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-D-ribofuranozyle (5,0 g) est obtenu sous forme d'une huile : chromatographie en couche mince sur alumine dans le benzène-chloroforme (1:1), R_f 0,3;7 CDCl3 3,13 (singlet, C-1 proton, J_{3,4} 7,5 c.p.s.), 5,27 (multiplet, C-4 et C-5 protons), 8,02 p.p.m. (singlet, C-2 méthyl protons).

Exemple 8 -

Chlorure de 2.3.5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle à partir du 1.2.3.5-tétra-O-benzoyl-2-C-méthyl-α-D-ribofuranose

Une solution de 5,9 g (10 mmoles) de 1,2,3,5-tétra-0-benzoyl-2-C-méthyl-α-D-furanose dans 105 ml d'acide acétique contenant 5 ml de chlorure d'acétyle est ajoutée dans un ballon à fond rond contenant 260 ml d'éther et 4 ml de chlorure d'acétyle saturé avec de l'acide chlorhydrique à 0°C; le ballon est bien bouché et maintenu à 25°C pendant 48 heures. Les solvants sont éliminés sous pression réduite. Le résidu est dissous dans 150 ml d'éther et est extrait avec trois portions de 75 ml de bicarbonate de sodium saturé froid et 3 portions de 75 ml d'eau froide. La couche éthérée est séchée sur sulfate de magnésium anhydre. Le mélange est filtré et le filtrat est concentré sous pression réduite. Le résidu (5,8 g) qui consiste en un mélange de chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle et de 1-0-acétyl-2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl- α (et β)-D-ribofuranose est dissous dans 250 ml d'éther contenant 0,5 ml de chlorure d'acétyle et saturé d'acide chlorhydrique. Après repos pendant 2,5 heures à 25°C, on concentre la solution sous pression réduite. On distille 3 portions de 50 ml de toluène sec du résidu sous pression réduite. Le chlorure de 2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle qui reste a les mêmes propriétés que le produit obtenu selon l'exemple 7.

Si on emploie comme matière première 6,1 g (10 mmoles) de 1-0-acétyl-2,3,5-tri-0-p.nitrobenzoyl-2-C-méthyl-α(et β)-D-ribofuranose dans le mode opératoire ci-dessus, on obtient le chlorure de 2,3,5-tri-0-p.nitrobenzoyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle.

35

Si, dans le mode opératoire ci-dessus, on remplace le 1,2,3,-5-tétra-O-benzoyl-2-C-méthyl-α-D-ribofuranose par une quantité équivalente de méthyl 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-α(et β)-D-ribofuranoside (comme préparé selon l'exemple 6) ou de méthyl 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-α-D-ribofuranoside (comme préparé selon l'exemple 15) on obtient le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-ou 2-C-éthyl)-D-ribofuranosyle.

Exempl 9 -

Bromure de 2,3,5-tri-0-acétyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle

Une solution de 3,9 g (10 mmoles) de 2,3,5-tri-O-acétyl-1-Obenzoyl-2-C-méthyl- α (et β)-D-ribofuranose dans 105 ml d'acide acétique contenant 5 ml de bromure d'acétyle est ajoutée à 260 ml d'éther et 4 ml de bromure d'acétyle saturée d'acide bromhydrique à 0°C dans un ballon à fond rond. Le ballon est bien bouché et maintenu à 25°C pendant 48 heures. Les solvants sont éliminés sous pression réduite. Le résidu est dissous dans 50 ml d'éther et on extrait la solution avec 3 portions de 75 ml de bicarbonate de sodium saturé froid et 3 portions d'eau froide. La solution éthérée est séchée sur sulfate de sodium anhydre. Le mélange est filtré et le filtrat concentré sous pression réduite. Le résidu est dissous dans un mélange de 250 ml d'éther et de 0,5 ml de bromure d'acétyle saturé d'acide bromhydrique à 0°C. Après repos de 2,5 heures à 25°C la solution est concentrée sous pression réduite. 3 portions de 50 ml de toluène sec sont distillés du résidu sous pression réduite. On obtient un résidu de bromure de 2,3,5tri-O-acétyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle. Exemple 10 -

20 Bromure de 2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-D-ribofurenosyle

Une solution de 1,5 g (2,6 mmoles) de 1,2,3,5-tétra-O-benzoyl-2-C-méthyl-α-D-ribofuranose dans 7,5 ml d'acide acétique est traitée avec 0,25 ml de bromure d'acétyle et 7,5 ml d'une solution à 32 % (en poids) d'acide bromhydrique dans l'acide acétique. Le mélange est maintenu à 25°C pendant 24 heures. Le mélange est concentré et une portion de toluène sec est distillée sous pression réduite du résidu pour enlever l'excès d'acide bromhydrique et d'acide acétique. Le résidu est dissous dans l'éther sec et lavé rapidement avec du bicarbonate de sodium saturé froid et finalement avec de l'eau froide. Après séchage, la solution éthérée est concentrée et on obtient un résidu de bromure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyle.

Si, au lieu de la matière première utilisée précédemment, on emploie une quantité équivalente de méthyl-2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-α(et β)-D-ribofuranoside (comme préparé dans l'exemple 6) ou de méthyl 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-α-D-ribofuranoside (comme préparé dans l'exemple 15), on obtient le bromure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl(ou 2-C-éthyl)-β-D-ribofuranosyle.

Exemple 11 -

1.3.5-tri-0-benzoyl-\alpha-D-ribofuranose

Une solution de chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-D-ribofuranosyle (préparée à partir de 9,2 g de 1-O-acétyl-2,3,5-tri-O-benzoyl-β-D-ribofuranoside) dans 36 ml d'acétone et 1,7 ml d'eau est maintenue à 25°C p ndant une heur. La solution est diluée avec 100 ml de chlorure

de méthylène et lavée avec 25 ml d'une solution froide à 10 % d bi arbonate de sodium. La phase organique est séchée sur MgSO, anhydre et conc ntrée sous pression, ce qui donne une huil résiduelle. L'addition d'éther à l'huile provoque la cristallisation et on obtient 3,0 g de 1,3,5-tri-0-benzoyl- α -ribofuranose, fondant à 140-143°C. Exemple 12 -

Méthyl 3.5-di-O-benzoyl- $\alpha(\text{et }\beta)$ -D-ribofuranoside

Une solution de 5 g de 1,3,5-tri-0-benzoyl-α-D-ribofuranose dans 1000 ml d'une solution à 1 % d'acide chlorhydrique dans le méthanol est maintenue à 25°C pendant 4 heures. L'acide chlorhydrique est neutralisé avec du carbonate de sodium solide et le mélange est filtré. Le filtrat est concentré à sec sous pression réduite et le résidu est lavé avec deux portions de 250 ml de chlorure de méthylène. Les extraits chlorométhyléniques sont réunis et concentrés sous pression réduite. L'huile résiduelle est chromatographiée sur gel de silice dans un mélange benzène-acétate d'éthyle (4:1). Après élution de matières premières n'ayant pas réagi, on obtient plusieurs fractions contenant du méthyl 3,5-di-0-benzoyl-β-D-ribofuranoside. Le produit est obtenu sous forme d'un solide cristallin par concentration de la solution à 20 Bec.

La concentration des fractions de la dernière colonne donne une huile résiduelle contenant principalement du méthyl-3,5-di-0benzoyl- α -D-ribofuranoside.

Exemple 13 -

25 Méthyl 3.5-di-O-benzoyl-α-D-érythro-pentofuran-2-uloside

Une solution de 12,5 g de métaperiodate de sodium dans 150 ml d'eau est refroidie au bain de glace et ajoutée par portions à une suspension agitée de 1,5 g de dioxyde de ruthénium dans 150 ml de tétrachlorure de carbone refroidie au bain de glace. Environ 20 à 30 30 minutes après la fin de l'addition, la plus grande partie du dioxyde de ruthénium noir est transformée en une solution de tétraoxyde de ruthénium jaune. La couche de tétrachlorure de carbone est séparée de la couche aqueuse et ajoutée en 15 minutes à une solution agitée de 2,2 g (6 mmoles) de méthyl 3,5-di-0-benzoyl-α-D-ribofuranoside dans 150 ml de tétrachlorure de carbone. Après une heure, le mélange réactionnel, qui contient maintenant un précipité noir de dioxyde de ruthénium, est chauffé à température ordinaire et agité pendant encore 2 heures. La marche de la réaction peut être suivie par chromatographie en couche mince sur gel de silice dans le mélange benzène-acétate d'éthyle (4:1). Le mélange réactionnel est traité avec 1 ml d'isopropanol dans 5 ml de tétrachlorure de carbone pour décomposer le tétracxyde de

ruthénium n'ayant pas réagi. Le dioxyde de ruthénium noir est éliminé et lavé à l'eau; les filtrats réunis sont lavés avec 10 ml d solution

saturée de bicarbonat d sodium. La couch de tétrachlorure de carbone est conc ntrée sous pr ssion réduite t on btient un résidu contenant le méthyl 3,5-di-O-benzoyl-α-D-p ntofuran-2-uloside. Le produit est purifié par chromatographie sur gel de silice suivie d'une cristallisation dans un mélange éther-éther de pétrole.

Exemple 14 -

Méthyl 3.5-di-O-benzoyl-2-C-éthyl-α-D-ribofuranoside

Une solution d'iodure d'éthyl magnésium est préparée par addition de 3,2 g (21 mmoles) d'iodure d'éthyle dans 50 ml d'éther sec à une suspension agitée de 0,64 g (26,4 mmoles) de tournures de magnésium dans 10 ml d'éther sec. La solution du réactif de Grignard est ajoutée à une solution agitée de 0,98 g (2,64 mmoles) de méthyl 3,5di-O-benzoyl-x-D-érythro-pentofuran-2-uloside dans 60 ml d'éther sec à 5°C. Le mélange réactionnel est versé dans un mélange froid et agité de 80 ml d'éther et 10 g de chlorure d'ammonium dissous dans 120 ml d'eau. La couche aqueuse est séparée et extraite avec 3 portions de 40 ml d'éther. Les couches éthérées sont réunies, lavées avec 20 ml d'une solution saturée de chlorure de sodium et séchées sur sulfate de magnésium anhydre. Par concentration de la solution éthérée sous pression réduite, on obtient un résidu contenant le méthyl 3,5-di-O-benzoyl-2-C-éthyl-α-D-ribofuranoside. Le produit est purifié par chromatographie sur gel de silice dans le mélange benzène-acétate d'éthyle (4:1). Exemple 15 -

Méthyl 2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-éthyl-a-D-ribofuranoside

A 6,1 g (15,3 mmoles) de méthyl 3,5-di-O-benzoyl-2-C-éthyl-α-D-ribofuranoside dans 50 ml de pyridine sèche (BaO) on ajoute 4,4 g (30,6 mmoles) de chlorure de benzoyle et on chauffe le mélange à 90±5°C pendant 16 heures. Le mélange est refroidi à 25°C, agité avec 5 ml d'eau pendant 30 minutes et ajouté à 250 ml d'acide chlorhydrique à 10 % et 300 ml de chloroforme. La couche aqueuse est extraite avec 2 portions de 250 ml de chloroforme et les couches chloroformiques réunies sont lavées avec 2 portions de 200 ml de solution saturée de bicarbonate de sodium et 300 ml de solution saturée de chlorure de sodium. On sèche la solution chloroformique sur du sulfate de magnésium anhydre, et on la concentre sous pression réduite; l'huile résiduelle est chromatographiée sur gel de silice dans le chloroforme. Après élimination du solvant venant de fractions de colonnes antérieures, on obtient le méthyl 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-α-D-furanoside purifié.

40 <u>2-C-méthyl-D-ribofuranose</u>

25

Une solution de 2,05 g (4,0 mmoles) de méthyl 2,3,5-tri-Obenzoyl-2-C-méthyl-D-ribofuranoside, comme préparé dans l'exemple 6, dans 50 ml de méthanol est traitée avec 5 ml d'hydroxyde d baryum

0,5N dans le méthanol. Après avoir porté au reflux pendant 30 minut s, la solution est concentrée à 10 ml environ et dilué avec 50 ml d'au. On ajout 5 ml d'acide sulfurique 0,5N et filtre le sulfate de baryum qui a précipité. Le filtrat est acidifié à pH 2 avec de l'acide chlorhydrique et évaporé à sec. Le résidu contient du 2-C-méthyl-D-ribofuranose.

En opérant comme ci-dessus, mais en partant de méthyl 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-D-ribofuranoside comme préparé dans l'exemple 15, le produit obtenu est le 2-C-éthyl-D-ribofuranose. Exemple 17 -

1,2-0-isopropylidène-5-0-benzoyl-3-méthyl-D-ribofuranose

10

30

On prépare un réactif de Grignard, l'iodure de méthyl magnésium, à partir de 690 mg (28,4 mmoles) de magnésium et 3,85 g (27,5 mmoles) d'iodure de méthyle dans 32 ml d'éther sec et on l'ajoute à une solution agitée de 1,0 g (3,43 mmoles) de 1,2-0-isopropylidène-5-0-benzoyl-\alpha-D-érythro-pentofuran-3-ulose dans 100 ml d'éther sec à 5°C. Après trois heures environ le mélange réactionnel est versé dans un mélange de 50 g de chlorure d'ammonium, 200 ml d'eau glacée et 200 ml d'éther. On sépare les couches et on extrait la phase aqueuse avec deux portions de 150 ml d'éther. La solution éthérée, séchée sur MgSO₄, est évaporée à sec et le résidu (1,24 g) est cristallisé dans l'éther. On obtient en tout 524 mg de 1,2-0-isopropylidène-5-0-benzoyl-3-C-méthyl-\alpha-D-ribofuranose.

Si on fait réagir un réactif de Grignard préparé à partir de bromure d'éthyle avec le 1,2-0-isopropylidène-5-0-benzoyl-α-D-érythro-pentofuran-3-ulose en opérant comme ci-dessus, on obtient le 1,2-0-isopropylidène-5-0-benzoyl-3-C-éthyl-α-D-ribofuranose.

Exemple 18 -

Méthyl 5-0-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranoside

Une solution de 1,0 g (3,25 mmoles) de 1,2-0-isopropylidène-5-0-benzoyl-3-C-méthyl-α-D-ribofuranose dans 25 ml d'acide chlorhydrique méthanolique à 3 % est maintenue à 25°C pendant 75 minutes.

L'acide chlorhydrique est neutralisé par addition en plusieurs fois de 2,5 g (30 mmoles) de bicarbonate de sodium. Le mélange est filtré et le solide est lavé au méthanol. Le filtrat et les liqueurs de lavages sont concentrés et le résidu est épuisé avec 3 portions de 50 ml de chlorure de méthylène. La solution chlorométhylénique est traitée avec une petite quantité de noir décolorant, filtrée et concentrée. Le résidu est chromatographié sur 20 g de gel de silice. L'élution avec l'acétate d'éthyle-chloroforme (1:9) donne 290 mg de méthyl 5-0-benzoyl-2,3-0-isopropylidène-3-C-méthyl-α-D-ribofuranoside brut. Une nouvelle élution avec l'acétate d'éthyle-chloroforme (1:9) donne environ 240 mg d'un mélange d produits. Finalement, un élution avec

l'acétate d'éthyl -chloroform (1:1) donne 420 mg de méthyl 5-0benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranoside sous forme d'une huile.

En opérant comme ci-d ssus, mais en partant de 5-0-benzoyl-1,2-0-isopropylidène-3-C-éthyl-\u00ac-D-ribofuranose, on obtient le 5 méthyl 5-0-benzoyl-3-C-éthyl-D-ribofuranoside.

Exemple 19 -

Ethyl 5-0-benzoyl-3-C-methyl-D-ribofuranoside

Une solution de 1,1 g (3,25 mmoles) de 1,2-0-isopropylidène-5-0-benzoyl-3-C-méthyl-\(\alpha\)-D-ribofuranose dans 25 ml d'acide chlorhydri10 que éthanolique est maintenue à 25°C pendant 75 minutes. L'acide chlorhydrique est neutralisé avec du bicarbonate de sodium solide. Le mélange est filtré, le filtrat est concentré et le résidu est extrait au chlorure de méthylène. La solution chlorométhylénique est concentrée et l'huile qui reste est chromatographiée sur gel de silice.
15 L'élution avec l'acétate d'éthyle-chloroforme donne l'éthyl 5-0-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranose sous forme d'une huile.

Exemple 20 -

Méthyl 2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranose

Les 420 mg (1,49 mmoles) de méthyl 5-0-benzoyl-3-C-méthyl-Dribofuranoside de l'exemple 18 sont dissous dans 7,5 ml de pyridine
sèche et refroidis sur bain de glace. Une solution de 463 mg (3,3 mmoles) de chlorure de benzoyle dans 2,5 ml de chloroforme sec est
ajoutée goutte à goutte en agitant. Le mélange réactionnel est maintenu à 25°C pendant 24 heures et on ajoute alors 0,5 ml d'eau. Après
30 minutes le mélange est versé sur 30 ml d'eau glacée et extrait avec
3 portions de 30 ml de chloroforme. La solution chloroformique est
lavée avec de l'acide chlorhydrique à 5 % froid jusqu'à ce que les
lavages soient acides et finalement avec une solution saturée de
chlorure de sodium. La solution chloroformique séchée (MgSO₄) est
50 évaporée à sec et on obtient un résidu de méthyl 2,5-di-O-benzoyl-3-Cméthyl-D-ribofuranoside.

Une solution de 230 mg (0,595 mmoles) de méthyl 2,5-di-0-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranoside dans 3 ml de pyridine sèche est traitée avec une solution de 90 mg (0,64 mmoles) de chlorure de benzoyle dans 1 ml de chloroforme sec. Le mélange est chauffé à 100°C pendant 16 heures, refroidi à 25°C, traité avec 0,5 ml d'eau et chauffé à 40°C. Le mélange refroidi est ajouté à un mélange de glace et d'eau et extrait avec 3 portions de 50 ml de chloroforme. Le chloroforme est lavé avec de l'acide chlorhydrique à 10 % jusqu'à ce que les lavages soient acides, puis avec du bicarbonate de sodium à 10 %. La couche chloroformique séchée (MgSO₄) est concentrée et le résidu (370 mg) est chromatographié sur 8 g de gel de silice. On obtient le méthyl 2,3,5-tri-0-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranosid (280 mg; 95 %).

Si on opère comme ci-dessus, mais en partant du méthyl 5-0-benzoyl-3-C-éthyl-D-ribofuran sid de l'exemple 18, on obtient le méthyl 2,5-di-0-benzoyl-3-C-éthyl-D-ribofuranosid t l méthyl 2,3,5-tri-0-benzoyl-3-C-éthyl-D-ribofuranoside.

5 Exemple 21 -

Ethyl 2,3-di-O-acétyl-5-O-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranoside

Une solution de 1 g (3,4 mmoles) d'éthyl 5-O-benzoyl-3-Cméthyl-D-ribofuranoside, comme préparé dans l'exemple 19, dans 20 ml
de pyridine sèche est refroidie et traitée avec 1,0 g (10 mmoles)
d'anhydride acétique. Le mélange est maintenu à 25°C pendant une
heure, chauffé à 100°C pendant 20 heures, refroidi à 25°C et traité
avec 1 ml d'eau. Le mélange est ajouté à de l'eau glacée et le produit
est extrait avec trois portions de 100 ml de chloroforme. La solution
chloroformique est lavée avec de l'acide chlorhydrique à 10 % pour
enlever l'excès de pyridine et finalement lavée jusqu'à neutralité
avec du bicarbonate de sodium en solution diluée. La solution chloroformique, séchée sur MgSO₄, est concentrée et on obtient un résidu
d'éthyl 2,3-di-O-acétyl-5-O-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranoside.
Exemple 22 -

Bromure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranosyle

Une solution de 2 g (4,04 mmoles) de méthyl 2,3,5-tri-Obenzoyl-3-C-méthyl-D-ribefurancside, comme préparé dans l'exemple 20,
dans 10 ml d'acide acétique est refroidie au bain de glace; on ajoute
1 ml de bromure d'acétyle, puis 10 ml d'une solution d'acide bromhydri25 que à 33 % dans l'acide acétique. Après 15 heures à 0°-5°C, la solution
est maintenue à 25°C pendant 35 minutes. Par concentration on obtient
une huile résiduelle qui est débarrassée des dernières traces d'acide
bromhydrique par distillation avec 3 portions de toluène sec. On
obtient le bromure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranosyle.

Exemple 23 -

Bromure de 2,3-di-O-acétyl-5-O-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofurenosyle

Une solution de 1,52 g (4,0 mmoles) d'éthyl 2,3-di-O-acétyl5-O-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranoside préparé dans l'exemple 21, dans
10 ml d'acide acétique est refroidie au bain de glace. On ajoute 1 ml
35 de bromure d'acétyle, puis 10 ml d'une solution d'acide bromhydrique
à 33 % dans l'acide acétique. On maintient la solution à 25°C pendant
50 minutes et on la concentre; on obtient un résidu de bromure de
2,3-di-O-acétyl-5-O-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranosyle. Les dernières
traces d'acide bromhydrique et d'acide acétique sont éliminées en
40 distillant trois portions de toluène sec du produit.

Exemple 24 - Chlorure de 2,3,5-tri-0-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranosyle

Une solution d 2 g (4,0 mmoles) de méthyl 2,3,5-tri-0-

benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranoside, omme préparé dans l' xemple 20, dans 10 ml d'acide acétique est refroidie au bain de glace. On ajoute 1 ml de chlorure d'acétyl, puis 10 ml d'un s lution à 20 % (en poids) d'acide chlorhydrique dans l'acide acétique. On laisse reposer pendant 48 heures à 25°C et concentre. On distille trois portions de toluène sec du résidu pour enlever les dernières traces d'acide acétique et d'acide chlorhydrique. Il reste du chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranosyle.

Exemple 25 -

10 <u>3-C-méthyl-D-ribofuranose</u>

Une solution de 2,0 g (4,0 mmoles) de méthyl-2,3,5-tri-0-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranoside, comme préparé dans l'exemple 20, dans 50 ml de méthanol est traitée avec 5 ml de méthoxyde de baryum 0,5N. On chauffe à reflux pendant 30 minutes, puis on concentre la solution à 10 ml environ et la dilue avec 50 ml d'eau. On ajoute 5 ml d'acide sulfurique 0,5N et filtre le sulfate de baryum précipité. Le filtrat est acidifié à pH 2 avec de l'acide chlorhydrique et maintenu à 60°C pendant plusieurs heures. La concentration de la solution aqueuse donne un résidu contenant le 3-C-méthyl-2-ribofuranose.

20 <u>Exemple 26</u> -

1.2-0-isopropylidène-3.5-di-0-benzoyl-3-C-méthyl-α-D-ribofuranose

Une solution de 1,0 g (3,54 mmoles) de 1,2-isopropylidène5-0-benzoyl-3-C-méthyl-α-D-ribofuranose, comme préparé dans l'exemple
17, dans 12 ml de pyridine sèche est refroidie, agitée et traitée avec
une solution de 750 mg (5,3 mmoles) de chlorure de benzoyle dans 2 ml
de chloroforme sec. On maintient le mélange à 25°C pendant 72 heures,
on y ajoute 0,5 ml d'eau; on agite pendant une heure et verse le
mélange dans 75 ml d'eau glacée. On ajoute environ 25 ml d'acide
chlorhydrique à 10 % et extrait le mélange avec du chloroforme;
1'extrait chloroformique est lavé au bicarbonate de sodium à 10 % et
une solution saturée de chlorure de sodium. La couche chloroformique
séchée est concentrée. Le résidu cristallisé dans 1 ml de benzène et
25 ml d'éther de pétrole donne 700 mg de 1,2-0-isopropylidène-3,5-di-

35 Exemple 27 -

1.2-di-O-acétyl-3.5-di-O-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranose

0-benzoyl-3-C-méthyl- α -D-ribofuranose.

A un mélange de 130 ml d'acide acétique et 14,4 ml d'anhydride acétique, on ajoute 11,5 g (28 mmoles) de 3,5-di-O-benzoyl-1,2-O-isopropylidène-3-C-méthyl-α-D-ribofuranose, comme préparé dans l'exemple 26. Au mélange agité, on ajoute goutte à goutte en 45 minutes 7,8 ml d'acide sulfurique concentré. On se sert d'un bain de glace pour maintenir la température à 15-20°C pendant l'addition de l'acide sulfurique. On garde le mélang à t mpérature ordinaire pendant 16 heures,

puis on l verse dans 630 ml d'eau glacée. Le produit est extrait avec deux portions de 120 ml de chloroforme et l' xtrait est lavé avec 3 portions de 75 ml de bicarbonate d sodium 1N. La conc ntration de la solution chloroformique séchée (MgSO₄) donne un résidu de 1,2-di-0-acétyl-3,5-di-0-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranose.

Exemple 28 -

1.2-di-O-propionyl-3.5-di-O-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranose

! :

A un mélange de 150 ml d'acide propionique et de 17 ml d'anhydride propionique, on ajoute 11,5 g (28 mmoles) de 3,5-di-O-benzoyl-1,2-O-isopropylidène-3-C-méthyl-α-D-ribofuranose, comme préparé dans l'exemple 26. Au mélange agité on ajoute goutte à goutte en 45 minutes 7,8 ml d'acide sulfurique concentré. On se sert d'un bain de glace pour maintenir la température du mélange à 15-20°C pendant l'addition de l'acide sulfurique. On maintient la solution à température ordinaire pendant 16 heures et on la verse dans 630 ml d'eau glacée. Le produit est extrait avec 2 portions de 120 ml de chloroforme et l'extrait chloroformique est lavé avec trois portions de 75 ml de bicarbonate de sodium 1N. La concentration de la solution chloroformique séchée (MgSO₄) donne un résidu de 1,2-di-O-propionyl-3,5-di-O-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranose.

Exemple 29 -

1.2-di-O-butyryl-3.5-di-O-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranose

A un mélange de 160 ml d'acide butyrique et 196 ml d'anhydride butyrique on ajoute 11,5 g (28 mmoles) de 3,5-di-O-benzoyl-1,2-O-isopropylidène-3-C-méthyl-α-D-ribofuranose, comme préparé dans l'exemple 26. Au mélange agité on ajoute goutte à goutte en 45 minutes 7,8 ml d'acide sulfurique concentré. On se sert d'un bain de glace pour maintenir la température du mélange à 15-20°C pendant l'addition de l'acide sulfurique. On maintient la solutior à température ordinaire pendant 16 heures et on la verse dans 630 ml d'eau glacée. Le produit est extrait avec 2 portions de 120 ml de chloroforme et l'extrait chloroformique est lavé avec 3 portions de 75 ml de bicarbonate de sodium 1N. La concentration de la solution chloroformique séchée (MgSO₄) donne un résidu de 1,2-di-O-butyryl-3,5-di-O-benzoyl-3-C-méthyl-D-ribofuranose.

Exemple 30 -

1.2-0-isopropylidène-3.5-di-0-benzoyl-3-C-éthyl-D-ribofuranose

On prépare un réactif de Grignard avec 690 mg (28 mmoles) de magnésium et 3,97 g de bromure d'éthyle dans 45 ml d'éther sec et on 1 ajoute à une solution agitée de 1,0 g (3,42 mmoles) de 1,2-0-isopropylidène-5-0-benzoyl-α-D-érythro-pentofuran-3-ulose dans 100 ml d'éther sec à 5°C. Après 3 heures le produit de réaction est versé dans un nélang de 50 g d chlorure d'ammonium, 200 ml d'eau glacé et 200 ml

d'éther. Les couches sont séparé s et la phas aqueuse est extraite avec 2 portions de 150 ml d'éther. La solution éthérée séchée (MgSO₄) est concentrée et donne un résidu de 1,2-0-isopropylidène-5-0-benzoyl-3-C-éthyl-α-D-ribofuranose.

Une solution de 1,05 g (3,54 mmoles) de 1,2-0-isopropylidène-5-0-benzoyl-3-C-éthyl- α -D-ribofuranose dans 12 ml de pyridine sèche est traitée avec 750 mg (5,3 mmoles) de chlorure de benzoyl dans 2 ml de chloroforme sec. On maintient à 25°C pendant 72 heures, ajoute 0,5 ml d'eau, agite pendant 1 heure et verse le mélange dans 75 ml 10 d'eau glacée. On ajoute environ 25 ml d'acide chlorhydrique à 10 % et on extrait le mélange avec du chloroforme, qu'on lave avec du bicarbonate de sodium à 10 %. La couche chloroformique est concentrée et le 1,2-0-isopropylidène-3,5-di-0-benzoyl-3-C-éthyl- α -D-ribofuranose est cristallisé dans le benzène-éther de pétrole.

15 Exemple 31 -

5

1.2-di-0-acétyl-3.5-di-0-benzoyl-3-0-éthyl-D-ribofuranose

A un mélange de 130 ml d'acide acétique et de 14,4 ml d'anhydride acétique on ajoute 11,8 ml (28,8 mmoles) de 1,2-0-isopropylidène-3,5-di-0-benzoyl-3-C-éthyl- α -D-ribofuranose comme préparé dans 20 l'exemple 30. Au mélange agité on ajoute goutte à goutte en 45 minutes 7,8 ml d'acide sulfurique concentré. On se sert d'un bain de glace pour maintenir la température du mélange à 15-20°C pendant l'addition de l'acide sulfurique. On maintient la solution à la température ordinaire pendant 16 heures, puis on la verse dans 630 ml d'eau glacée. Le pro-25 duit est extrait avec deux portions de 120 ml de chloroforme qu'on lave avec trois portions de 75 ml de bicarbonate de sodium 1N. Par concentration de la solution chloroformique séchée (${
m MgSO}_4$), on obtient un résidu de 1,2-di-0-acétyl-3,5-di-0-benzoyl-3-C-éthyl-D-ribofuranose. Exemple 32 -

30 Bromure de 2,3,5-tri-0-benzoyl-3-C-éthyl-D-ribofuranosyle Une solution de 2,0 g (4,0 mmoles) de méthyl 2,3,5-tri-0benzoyl-3-C-éthyl-D-ribofuranoside, comme préparé dans l'exemple 20, dans 10 ml d'acide acétique, est refroidie au bain de glace et on y ajoute 1 ml de bromure d'acétyle, puis 10 ml d'une solution à 33 %d'acide bromhydrique dans l'acide acétique. La solution est maintenue à 0-5°C pendant 15 minutes, puis à 25°C pendant 35 minutes. La concentration de la solution donne une huile résiduelle qui est débarrassée des dernières traces d'acide bromhydrique et d'acide acétique par distillation de trois portions de toluène et on obtient un résidu de bromure de 2,3,5-tri-0-benzoyl-3-C-éthyl-D-ribofuranosyle. Exemple 33 -

3-C-éthyl-D-ribofuranose

Un solution de 2,05 g (4,0 mmoles) d méthyl 2,3,5-tri-0-

benzoyl-3-C-éthyl-D-robofuranose, comme préparé dans l'exemple 20, dans 50 ml d méthanol, est traitée avec 5 ml de méthoxyd de baryum 0,5N dans le méthan 1. On p rte à reflux pendant 30 minutes, puis on concentre la solution jusqu'à 10 ml environ et on la dilue avec 50 ml d'eau. On ajoute 5 ml d'acide sulfurique 0,5N et filtre le précipité de sulfate de baryum. Le filtrat est acidifié à pH 2 avec de l'acide chlorhydrique et maintenu à 60°C pendant plusieurs heures. La concentration de la solution aqueuse donne un résidu contenant le 3-C-éthyl-D-ribofuranose.

10 Exemple 34 -

1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-2(1H)pyrimidinone et 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)uracil

Une solution de 5,24 g de chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl2-C-méthyl-D-ribofuranosyle dans 50 ml de toluène sec est ajoutée à
une solution de 2,8 g (20 mmoles) de 2,4-diméthoxypyrimidine dans
50 ml de toluène. La solution est portée à reflux pendant 5 jours,
après quoi on élimine le solvant sous pression réduite. Le résidu
(8,7 g) est dissous dans 200 ml d'éther et lavé avec 3 portions de 50 ml
d'acide chlorhydrique froid à 5 %, 2 portions de 50 ml de bicarbonate
de sodium saturé froid et finalement avec plusieurs portions de 25 ml
d'eau froide.

Une nouvelle élution de la colonne donne des fractions contenant un second produit. Ce produit est rechromatographié et donne 89 mg de 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl- β -D-ribofuranosyl)uracil; P.F. 202°C (transition à 185°-195°C, α_D -23° (c, 1 dans CDCl₃); α_D -25°C (α_D -25°C), α_D -23° (c), 1 dans CDCl₃);

En opérant comme ci-dessus, mais en remplaçant le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle par une quantité équivalente de chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-D-ribofuranosyle, de chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-3-D-méthyl-D-ribofuranosyle ou de chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-éthyl-D-ribofuranosyle, on obtient les composés 2-C-éthyl, 3-C-méthyl ou 3-C-éthyl correspondants.

Exemple 35 -

2'-C-méthyluridine

Une solution d 25 mg (0,035 mmole) d 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)uracil comme préparé dans l'exemple 34 est ajoutée à une solution préparée à partir de 1,6 mg (0,07 mg.atome) de sodium et 2 ml de méthanol. Le mélange est chauffé à reflux pendant 30 minutes et évaporé à sec. Le résidu est dissous dans 2 ml d'eau et lavé avec 3 portions de 1 ml d'éther. La concentration de la couche aqueuse donne un résidu de 2'-C-méthyluridine.

De même, la 2'-C-éthyluridine, la 3'-C-méthyluridine ou la 3'-C-éthyluridine correspondante est obtenue quand on remplace la matière première utilisée ci-dessus par le 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)uracil, le 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)uracil ou le 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)uracil.

Exemple 36 -

10

2'-C-méthylcytidine

<u>a partir de la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone</u>

Une solution de 1,0 g (1,7 mmole) de 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone, comme préparé dans l'exemple 34, dans 14 ml de méthanol saturé d'ammoniac à 0°C, est chauffée en tube scellé à 100°C pendant 17 heures. Le solvant est éliminé sous pression réduite et le résidu est dissous 25 dans 30 ml d'eau. Une petite quantité de benzamide est séparée par filtration et le filtrat aqueux est extrait avec 5 portions de 50 ml d'éther. La solution aqueuse est concentrée sous pression réduite à une température inférieure à 40°C et le résidu (0,5 g) est cristallisé dans le méthanol. Une recristallisation dans le méthanol donne 394 m g (90 %) de 2'-C-méthylcytidine, fondant à 243-245° (transition entre 140 et 170°C, [α, 7, +91° (c 1, eau).

De même, on obtient la 2'-C-éthylcytidine, la 3'-C-méthylcytidine ou la 3'-C-éthylcytidine quand au lieu de la matière première
utilisée ci-dessus, on emploie la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-βD-ribofuranosyl)-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone, la 1-(2,3,5-tri-Obenzoyl-3-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone, cu
la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-2(1H)pyrimidinone.

Exemple 37 -

40 21-C-méthylcytidine

à partir de 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-4-acétamidopyrimidine

Du chl rure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-D-ribofurano-

syle dans 75 ml de xylène sec est ajouté à une suspension de 527 mg (2 mmoles) de N-acétylcytosin mercure dans 75 ml de xylèn sec à 100°C. L mélang est chauffé à reflux et agité pendant 30 minutes. La solution est concentrée à 35 ml, refroidie et traitée avec 175 ml d'éther de pétrole, puis de nouveau refroidie au bain de glace. Le solide précipité est séparé, dissous dans 100 ml de chloroforme, puis lavé avec 3 portions de 40 ml de solution d'iodure de potassium à 30 % et 2 portions à 40 ml d'eau. La solution chloroformique est concentrée et le résidu (1,2 g) est chromatographié sur une petite colonne de 40 g de gel de silice dans le chloroforme-acétate d'éthyle (1:1). L'éluant est entraîné par chromatographie en couche mince (tlc) sur des plaques de silice dans le chloroforme-acétate d'éthyle (1:1). Plusieurs fractions de tête contiennent deux produits de réaction R_f (tlc) 0,8 et 0,96. Les fractions qui suivent contiennent un produit de réaction montrant une R_f (tlc) de 0,23. Ces fractions sont réunies et concentrées pour donner 100 g (13 % basé sur le N-acétylcytosine mercure) de 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-4acétamido-2(1H)-pyrimidinone sous forme vitreuse; αJ_D -46° (c 0,86, ohloroforme), $\lambda_{\max}^{\text{EtOH}} = \mu (\ell \times 10^{-3}) : 231 (43.0), 273 \text{ inf. } (8.0),$ 2825 (7,3), 300 (6,1).

Les premières fractions retirées de la colonne chromatographiée sont réunies et concentrées sous pression réduite. Le résidu (1,05 g) est alors rechromatographié sur une petite colonne de 40 g de gel de silice dans le benzène-acétate d'éthyle (19:1). Plusieurs

25 fractions de tête donnent 200 m g de sous-produits divers; on recueille ensuite des fractions comtenant 600 mg de produit. En cristallisant deux fois dans le méthanol, on obtient 400 mg (52 %) de 2-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyloxy)-4-acétamidopyrimidine fondant à 99-100°C, [α] + 30,2° (c 1, chloroforme), λ EtOH mμ.

30 (ξ × 10⁻³): 230 (49,5), 274 (14,5).

Une solution de 100 mg (0,17 mmole) de 2-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyl)-4-acétamidopyrimidine dans 20 ml de xylène sec contenant 180 mg (0,5 mmole) de bromure mercurique est chauffée à reflux pendant 4 heures. La solution xylénique chaude est filtrée et le filtrat est concentré sous pression réduite. On ajoute le résidu à 20 ml de chloroforme et on élimine une petite quantité de produit insoluble.

La solution chloroformique est lavée avec 3 portions de 15 ml de solution d'iodure de potassium à 30 % et trois portions de 15 ml d'eau. La concentration de la couche chloroformique donne un résidu vitreux. Le résidu est chromatographié sur une petite colonne de gel de silice dans le benzène-acétate d'éthyle (1:1). Après élimination d'un sous-produit, on obti nt des fractions contenant le produit désiré,

 $1-(2;3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-\beta-D-ribofuranosyl)-4-a$ étamido-2(1H)-pyrimidinone.

Une solution de 47 mg (0,08 mmole) de 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-4-acétamidopyrimidine dans 4 ml

5 de méthanol saturé d'ammoniac à 0°C est chauffée en tube scellé à 100°C pendant 17 heures. La solution est concentrée sous pression réduite et le résidu est dissous dans 10 ml d'eau et extrait avec 4 portions de 2 ml de chloroforme. La couche aqueuse est lyophilisée. Le résidu est alors redissous dans 10 ml d'eau et extrait avec 5 portions de 10 ml d'éther. La concentration de la couche aqueuse sous pression réduite donne 17 mg de 2'-C-méthyl-cytidine ayant des propriétés identiques à celles de la 2'-C-méthyl-cytidine préparée dans l'exemple 36.

De façon analogue, on obtient la 2°-C-éthylcytidine, la

3°-C-méthylcytidine ou la 3°-C-éthylcytidine correspondante lorsque,
dans le mode opératoire précédent, on remplace le chlorure de 2,3,5tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-D-ribofuranosyle par des quantités équivalentes de chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-D-ribofuranosyle, de
ohlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyle-3-C-méthyl-D-ribofuranosyle ou de

20 chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-éthyl-D-ribofuranosyle.
Exemple 38 -

1-(3-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)cytosine [3*-C-méthylcytidine]
et 1-(3-C-méthyl-α-D-ribofuranosyl)cytosine

Un mélange de 4,08 mmoles de bromure de 2,3,5-tri-0-benzoyl-25 3-C-méthyl- α -(et β)-D-ribofuranosyle et de 1,3 g (9,27 mmoles) de 2,4diméthoxypyrimidine dans 75 ml de chlorure de méthylène est maintenu à température ordinaire pendant 5 jours. Une chromatographie en couche mince sur alumine dans le chloroforme-benzène (3:1) montre des zones (développées à la vapeur d'iode) à R $_{f}$ 0,2 (anomère α du produit, 30 0,6 (anomère β du produit), 0,8 (pyrimidine n'ayant pas réagi). Le mélange réactionnel est dilué avec 50 ml de chlorure de méthylène, puis extrait avec 3 portions de 30 ml d'acide chlorhydrique à 5 % froid et 30 ml de bicarbonate de potassium à 5 % froid. La solution chlorométhylénique est séchée sur du sulfate de magnésium anhydre et évaporée 35 à sec. Le résidu (2,53 g) est chromatographié sur 50 g d'alumine (lavée à l'acide), l'élution étant faite d'abord au benzène-chloroforme (4:1), puis au benzène-chloroforme (1:4) et finalement au chloroforme. Des fractions contenant l'anomère \beta sont réunies et concentrées. Le résidu est cristallisé dans le benzène-éther de pétrole (1:1), ce qui donne un total de 1,08 g (45 %) de 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl- β -D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone fondant à 84-90°C; $L^{\alpha}J_{D}^{-76^{\circ}}$ (c, 1 dans CHCl₃); $\lambda_{\text{max}}^{\text{MeOH}} = \mu (\mathcal{E} \times 10^{-3}) - 230 (43,4), 275$ (9,4), 280 (8,6). Les fractions de colonn ultérieures contenant

l'anomère α du produit sont réunies t concentrées. Par cristallisation du résidu (120 mg) on obtient la 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-3-C-méthyl- α -D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone purifié fondant à 206-209°C; $\left[\alpha_{D}\right]$ -180° (c, 0,5 dans CHCl₃); λ_{\max}^{MeOH} mux ($\xi \times 10^{-3}$) - 229 (38,0), 275 (9,3), 280 (8,6).

De façon analogue on obtient les 3'-C-éthyloytidine, 2'-C-méthyloytidine et 2'-C-éthyloytidine correspondantes lorsqu'au lieu du bromure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl- α (et β)-ribofuranosyle on utilise comme produit de départ le dérivé 3-C-éthyl, 2-C-méthyl ou 2-C-éthyl approprié.

Un mélange de 50 mg (0,085 mmole) de 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl-α-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone et 3 ml de méthanol, préalablement saturé d'ammoniac à 0°C, est agité pendant 16 heures à 100°C en tube scellé. Le contenu du tube est évaporé à sec et le résidu (50 mg) est dissous dans 4 ml d'eau. La solution aqueuse est extraite avec trois portions de 3 ml d'éther. La couche aqueuse est filtrée jusqu'à obtention d'un résidu solide. Par cristallisation du résidu dans 2,5 ml de méthanol, on obtient environ 20 mg de 1-(3-C-méthyl-α-D-riboforanosyl)-cytosine fondant à 250-258°C.

De façon analogue on obtient les 1-(2-C-méthyl-α-D-ribo-furanosyl) cytosine, 1-(2-C-éthyl-α-D-ribofuranosyl) cytosine et 1-(3-C-éthyl-α-D-ribofuranosyl) cytosine correspondantes lorsque, dans le mode opératoire ci-dessus, on remplace la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl-α-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone par une quantité équivalente du dérivé 2-C-méthyl, 2-C-éthyl ou 3-C-éthyl approprié.

Exemple 39 -

1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone

Une solution de 4,8 g (9,7 mmoles) de chlorure de 2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl- β -D-ribofuranosyl dans 18 ml de toluène sec est ajoutée à 3,5 g (22,2 mmoles) de 2,4-diméthoxy-5-flu ropyrimidin et

le mélange est chauffé à r flux pendant 96 heures. La solution toluénique est concentrée t le r'sidu est dissous dans 100 ml d'éther puis extrait avec 3 portions de 50 ml d'acide chlorhydrique 4N, 3 portions de 50 ml de bicarbonate de sodium saturé t finalem nt avec de l'eau. La solution éthérée est concentrée et le résidu (6,2 g) est chromatographié sur 150 g de gel de silice dans le benzène-acétate d'éthyle (19:1). Après élution de plusieurs sous-produits (R, 0,8, 0,7, 0,6, 0,5 et 0,39 - chromatographie en couche mince sur gel de silice dans le benzène-acétate d'éthyle (19:1), on obtient des fractions contenant un total de 3,9 g de produit (R_f 0,23 tlc). Par cristallisation dans 5 ml de benzène et 50 ml d'éther, on obtient 3,2 g (55 %) de 1-(2,3,5- $\texttt{tri-O-benzoyl-2-C-m\'ethyl-}\beta-D-\texttt{ribofuranosyl})-5-\texttt{fluoro-4-m\'ethoxy-2(1H)-1}$ chloroforme): $\lambda_{\text{max}}^{\text{EtOH}} = \mu \quad (\mathcal{E} \times 10^{-3}), 229 (49,4), 277 (8,9), 283 (9,0),$ 15 293 inf. (6,4). Analyse: Calculé pour C32H27N2O9 : 0 63,79 ; H 4,52 ; F 3,15 ; N 4,65 Trouvé

: C 63,91; H 4,34; F 2,80; N 4,35.

En employant le même mode opératoire, mais en remplaçant la 2,4-diméthoxy-5-fluoropyrimidine par une quantité équivalente de 2,4diméthoxy-5-trifluorométhylpyrimidine ou de 2,4-diméthoxy-5-méthylpyrimidine, on obtient respectivement la 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-Cméthyl- β -D-ribofuranosyl)-5-trifluorométhyl-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone ou la 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl- β -D-ribofuranosyl)-5méthyl-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone.

Exemple 40 -

5-fluoro-1-(2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-cytosine / 5-fluoro-2'-C-<u>méthylcytidine</u> 7

Une solution de 80 mg (0,13 mmole) de 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl- $2-C-\texttt{m\'ethyl}-\beta-D-\texttt{ribofuranosyl})-5-\texttt{fluoro-4-m\'ethoxy-2(1H)-pyrimidinone}$ dans 7 ml de méthanol, saturé d'ammoniac à 0°C, est chauffée à 100°C en tube scellé pendant 18 heures. La solution est concentrée sous pression réduite et le résidu est dissous dans 10 ml d'eau puis extrait avec 3 portions de 5 ml d'éther. La phase aqueuse est concentrée sous pression réduite et le résidu, cristallisé dans 0,2 ml de méthanol plus 0,01 ml d'éther, donne 24 mg (67 %) de 5-fluoro-2'-Cméthylcytidine fondant à 247-249°C ; $R_{\underline{f}}$ 0,78 -tlc sur cellulose dans

Analyse:

Calculé pour C₁₀H₁₄FN₃O₅ : C 43,63 ; H 5,13 ; N 15,27 Trouvé : C 43,38 ; H 5,25 ; N 14,98.

On obtient la 5-trifluorométhyl-2'-C-méthylcytidine correspondante lorsqu'on emploie une quantité équivalente de 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-trifluorométhyl-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone au lieu de la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone.

<u>Bxemple 41</u>

0 5-fluoro-1-(2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-uracil-/5-fluoro-2:-C-méthyluridine 7

Une suspension de 602,5 mg (1,0) mmoles de 1-(2,3,5-tri-0benzoyl-2-C-méthyl- β -D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)pyrimidinone dans 20 ml de méthanol est traitée avec 160 mg (4,0 mmoles) d'hydroxyde de sodium et 2 ml d'eau. Le mélange est porté à reflux pendant 45 minutes et la solution est concentrée sous pression réduite. Le résidu est dissous dans 20 ml d'eau et on ajoute de petites portions de résine Dowex 50 x 4 (H+) jusqu'à ce que le pH de la solution soit de 4,0. La résine et l'acide benzoïque précipité sont éliminés et lavés à fond à l'eau. Les filtrats réunis sont extraits avec 6 portions de 25 ml d'éther. La couche aqueuse est concentrée sous pression réduite et le résidu (300 mg) dans 5 ml de méthanol est traité avec 1 ml d'éther. Le solide précipité est séparé et le filtrat est concentré à 0,3 ml et maintenu à 5°C pendant 18 heu-25 res. Le solide (107 mg, fondant à 196-205°C) obtenu, recristallisé dans 0,5 ml de méthanol et 0,5 ml d'éther, donne 74 mg (27 %) de 5-fluoro-21-C-méthyluridine fondant à 205-207°C. Exemple 42 -

5-bromo-2'-méthyluridine

Une solution de 45,6 mg (0,2 mmoles) de 2'-méthyluridine dans 0,4 ml d'eau est additionnée goutte à goutte d'une solution de brome dans l'eau jusqu'à persistance d'une coloration jaune pâle. On souffle de l'azote à travers la solution pour enlever l'excès de brome et on lyophilise la solution. La 1-(2-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-4-hydroxy-5,6-dibromo-2(1,5,6-H)pyrimidone résiduelle est dissoute dans 1,5 ml d'éthanol. La solution est portée à reflux et de l'acide bromhydrique se dégage. Il se forme un maximum d'absorption dans l'ultraviolet à 282 m pendant la période de chauffage. La solution est concentrée sous pression réduite, l'huile résiduelle est dissoute dans l'eau et lavée avec 2 portions de 1 ml d'éther. La couche aqueuse est évaporée à sec. Le produit est dissous dans 2 ml d'eau et traité avec 30 mg de noir décolorant. Après séparation du noir, la solution aqueuse incolor st concentrée à sec. Le méthanol st éliminé du résidu (53,5g)

sous pression réduite à plusieurs reprises pour éliminer les dernières traces d'eau. Par trituration du résidu avec de l'éth r on obti nt la 5-bromo-2'-méthyluridine.

En opérant comme précédemment, mais en partant de 2'-éthyl-, 3'-méthyl- ou 3'-éthyluridine, on obtient la 2'-éthyl-, 3'-méthyl- ou 3'-éthyl-5-bromo-uridine.

Exemple 43 -

21-C-méthyl-5-méthylaminouridine

Une solution de 3,9 g (12 mmoles) de 5-bromo-3:-C-méthyluridine dans 40 ml de méthylamine liquide anhydre est chauffée à 80°C
en tube scellé pendant 18 heures. L'amine est évaporée et le résidu est
dissous dans l'eau et ajouté à une colonne de 400 ml de Dowex 50W x 4
(H+). La colonne est lavée à fond avec de l'eau distillée pour enlever
des produits neutres absorbant l'ultra-violet et le produit est élué
avec de l'hydroxyde d'ammonium 0,5N. Par concentration de l'éluant on
obtient un résidu de 2'-C-méthyl-5-méthylaminouridine.

Si, dans le mode opératoire ci-dessus, on remplace la 5-bromo-2'-C-méthyluridine par la 5-bromo-2'-C-éthyluridine, la 5-bromo-3'-C-méthyluridine ou la 5-bromo-3'-C-éthyluridine, on obtient la 2'-C-éthyl-5-méthylamino-uridine, la 3'-C-méthyl-5-méthylamino-uridine ou la 3'-C-éthyl-5-méthylamino-uridine.

Si, dans le mode opératoire ci-dessus, on remplace la méthylamine par l'éthylamine, la diméthylamine ou du méthanol saturé à 0°C avec de l'ammoniac, on obtient la 2'-C-méthyl-5-éthylamino-uridine, la 2'-C-méthyl-5-diméthylamino-uridine ou la 2'-C-méthyl-5-amino-

Exemple 44 -

uridine.

2'-C-méthyl-5-trifluorométhyluridine

Une solution de 1 g de 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-β30 D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-5-trifluorométhyl-2(1H)-pyrimidinone comme
préparée dans l'exemple 39, dans 50 ml de méthanol contenant 1 ml d'acide chlorhydrique concentré est maintenu à 25°C pendant plusieurs jours.
La solution est concentrée à sec et on obtient un résidu contenant la
2'-C-méthyl-5-trifluorométhyluridine.

En remplaçant la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-5-trifluorométhyl-2(1H)-pyrimidinone utilisée ci-dessus par la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-5-trifluorométhyl-2(1H)-pyrimidinone, la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-5-trifluorométhyl-2(1H)-pyrimidinone ou la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)-4-méthoxy-5-trifluorométhyl-2(1H)-pyrimidinone, on obtient la 3'-C-méthyl-5-trifluorométhyl-2(1H)-pyrimidinone, on obtient la 3'-C-méthyl-5-trifluorométhyl-2-trifluorométhyl-uridine.

Exemple 45 -

1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4méthoxy-2(1H)-pyrimidinone

Une solution de 4,8 g (9,7 mmoles) de chlorure de 2,3,5
5 tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyle dans 18 ml de toluène sec
est ajoutée à 3,5 g (22,2 mmoles) de 2,4-diméthoxy-5-fluoropyrimidine
et le mélange est chauffé à reflux pendant 96 heures. La solution
toluénique est concentrée et le résidu est dissous dans 100 ml d'éther
et extrait avec 3 portions de 50 ml d'acide chlorhydrique 4N et 3 portions de 50 ml de bicarbonate de sodium saturé et finalement avec de
l'eau. La solution éthérée est concentrée et le résidu (6,2 g) est

- l'eau. La solution éthérée est concentrée et le résidu (6,2 g) est chromatographié sur 150 g de gel de silice dans le benzène-acétate d'éthyle (19:1). Après élution de plusieurs sous-produits (R_f 0,8, 0,7, 0,6, 0,5 et 0,39 chromatographie en couche mince sur gel de
- silice dans le benzène-acétate d'éthyle, 19:1), on obtient des fractions contenant au total 3,9 g de produit (R_f 0,23-tlc). Par cristallisation dans 5 ml de benzène et 50 ml d'éther, on obtient 3,2 g (55 %) de 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone fondant à 157-159°C; [α] -14°,
- 20 $\left(\frac{1}{578}\right)$ -14° (c 1, chloroforme); $\left(\frac{1}{578}\right)$ mp. ($\left(\frac{1}{5}\right)$, 229 (49,4), 277 (8,9), 283 (9,0), 293 infl. (6,4).

Calculé pour C₃₂H₂₇FN₂O₉ : C 63,79 ; H 4,52 ; F 3,15 ; N 4,65 Trouvé : C 63,91 ; H 4,34 ; F 2,80 ; N 4,35.

Si on remplace le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyle utilisé ci-dessus par le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-β-D-ribofuranosyle, le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl-β-D-ribofuranosyle ou le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-éthyl-β-D-ribofuranosyle, on obtient respectivement la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone, la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone ou la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone.

35 <u>Exemple 46</u> -

5-fluoro-1-(2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)cytosine / 5-fluoro-2'-C-méthylcytidine /

Une solution de 80 mg (0,13 mmole) de 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone dans 7 ml de méthanol saturé d'ammoniac à 0°C est chauffée en tube scellé à 100°C pendant 18 heures. La solution est concentrée sous pression réduite et le résidu est dissous dans 10 ml d'eau, puis extrait avec 3 portions de 5 ml d'éther. La phase aqueuse st concentrée sous

pression réduite t le résidu après cristallisation dans 0,2 ml de méthanol plus 0,01 ml d'éther donne 24 mg (67 %) d 5-fluoro-2'-C-méthylcytidin fondant à 247-249°C; R, 0,78 - chromatographie en couche mince sur cellulose dans l'eeu; $\begin{bmatrix} \emptyset \end{bmatrix}_{400}$ +1200°, $\begin{bmatrix} \emptyset \end{bmatrix}_{302}$ +15.700° (pk), $\begin{bmatrix} \emptyset \end{bmatrix}_{281}$ 0°, $\begin{bmatrix} \emptyset \end{bmatrix}_{255}$ -18.700° (tr), $\begin{bmatrix} \emptyset \end{bmatrix}_{242}$ -16.300° (pk), $\begin{bmatrix} \emptyset \end{bmatrix}_{233}$ -17.700° (tr), $\begin{bmatrix} \emptyset \end{bmatrix}_{219}$ 0°; $\begin{bmatrix} \lambda \\ max \end{bmatrix}_{max}$ m μ (\mathcal{E} × 10-3): pH 1 - 214 (9,7), 292 (11,1) - pH 7 - 213 (8,9), 238 (7,7), 282,5 (8,0) - pH 13 - 237 (7,7), 283 (8,1). Analyse:

10 Calculé pour C₁₀H₁₄FN₃O₅ : C 43,63 ; H 5,13 ; N 15,27 Trouvé : C 43,38 ; H 5,25 ; N 14,98.

Si, dans le mode opératoire ci-dessus, on remplace la

1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4méthoxy-2(1H)-pyrimidinone par une quantité équivalente de 1-(2,3,5
tri-0-benzoyl-2-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)pyrimidinone, de 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-3-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone ou de 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl3-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone,
on obtient respectivement la 5-fluoro-2'-C-éthyloytidine, la 5-fluoro3'-C-méthyloytidine ou la 5-fluoro-3'-C-éthyloytidine.

Exemple 47 -

5-fluoro-1-(2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)uracil-/5-fluoro-2°-C-méthyluridine

Une suspension de 602,5 mg (1,0 mmole) de 1-(2,3,5-tri-0benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)pyrimidinone dans 20 ml de méthanol est traitée avec 160 mg (4,0 mmoles) d'hydroxyde de sodium et 2 ml d'eau. Le mélange est chauffé à reflux pendant 45 minutes et la solution est concentrée sous pression réduite. Le résidu est dissous dans 20 ml d'eau et on ajoute de petites quantités de résine Dowex 50 x 4(H÷) jusqu'à ce que le pH de la solution soit 4,0. La résine et l'acide benzoïque précipité sont séparés et lavés à fond à l'eau. Les filtrats réunis sont extraits avec 6 portions de 25 ml d'éther. La couche aqueuse est concentrée sous pression réduite et le résidu (300 mg) dans 5 ml de méthanol est traité avec 1 ml d'éther. Le solide précipité est séparé, le filtrat est concentré à 0,3 ml et on le maintient à 5°C pendant 18 haures. Le solide obtenu (107 mg, fondant à 196-205°C) donne, rar recristallisation dans $0.5~\mathrm{ml}$ de néthanol et 0,5 ml d'éther, 74 mg (27 %) de 5-fluoro-2'-C-méthyluridine, fondant à 205-207°C.

Si, dans le mode opératoire ci-dessus, la 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)-pyrini-dinone est remplacée par une quantité équivalente de 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)-

pyrimidinone, de 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone, ou d 1-(2,3,5-tri-O-b nzoyl-3-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-fluoro-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone, on obtient respectivement la 5-fluoro-2*-C-éthyluridine, la 5-fluoro-3*-C-méthyluridine ou la 5-fluoro-3*-éthyluridine.

Exemple 48 -

1-(2.3.5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-méthyl-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone

Une solution de 4,8 g (9,7 mmoles) de chlorure de 2,3,5
tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyle dans 18 ml de toluène
sec est ajoutée à 3,5 g (22 mmoles) de 2,4-diméthoxy-5-méthyl-pyrimidine et le mélange est chauffé à reflux pendant 96 heures. La solution toluénique est concentrée, le résidu est alors dissous dans 100 ml
d'éther, extrait avec trois portions de 50 ml d'acide chlorhydrique 4N

et trois portions de 50 ml de bicarbonate de sodium saturé et finalement avec de l'eau. La solution éthérée est concentrée et le résidu
est chromatographié sur 150 g de gel de silice dans le benzène-acétate
d'éthyle (19:1). Après élution de plusieurs sous-produits, on obtient
des fractions contenant le produit. Une oristallisation dans le benzène et l'éther donne la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-Dribofuranosyl)-5-méthyl-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone.

Si, dans le mode opératoire ci-dessus, le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyle est remplacé par le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-β-D-ribofuranosyle, le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl-β-D-ribofuranosyle ou le chlorure de 2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-éthyl-β-D-ribofuranosyle, on obtient respectivement la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-méthyl-4méthoxy-2(1H)-pyrimidinone, la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-méthyl-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone ou la 1-(2,3,5-tri-O-benzoyl-3-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-méthyl-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone.

Exemple 49 -

5-méthyl-1-(2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)uracil /5-méthyl-2*-C-méthyluridine /

Une suspension de 602,5 mg (1,0 mmole) de 1-(2,3,5-tri0-benzoyl-2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-méthyl-4-méthoxy-2(1H)pyrimidinone dans 20 ml de méthanol est traitée avec 160 mg (4,0 mmoles)
d'hydroxyde de sodium et 2 ml d'eau. Le mélange est chauffé à reflux
pendant 45 minutes et la solution est concentrée sous pression réduite.

40 Le résidu est dissous dans 20 ml d'eau et on ajoute de petites
portions de résine Dowex 50 ½ 4 (H+) jusqu'à ce que le pH soif de 4,0.

La résine et l'acide b nzolque précipité sont séparés et lavés à l'eau à fond; les filtrats réunis sont xtraits avec six portions de 25 ml d'éther. La couche aqueuse est concentrée sous pression réduite et le résidu dans le méthanol est traité avec de l'éther. Le solide précipité est séparé; le filtrat est concentré et on obtient un résidu solide contenant la 5-méthyl-21-C-méthyluridine.

Si, dans le mode opératoire ci-dessus, la 1-(2,3,5-tri-0benzoyl-2-C-méthyl- β -D-ribofuranosyl)-5-méthyl-4-méthoxy-2(1H)pyrimidinone est remplacée par une quantité équivalente de 1-(2,3,5tri-O-benzoyl-2-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-méthyl-4-méthoxy-2(1H)pyrimidinone, de 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-3-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-méthyl-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone ou de 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-3-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-méthyl-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone, on obtient respectivement la 5-méthyl-2'-C-éthyluridine, la 5-méthyl-15 3'-C-méthyluridine ou la 5-méthyl-3'-C-éthyl uridine. Exemple 50 -

5-méthyl-1-(2-C-méthyl-β-D-ribofuranosyl)cytosine / 5-méthyl-2°-Cméthylcytidine

Une solution de 80 mg (0,13 mmole) de 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl- $2-C-méthyl-\beta-D-ribofuranosyl)-5-méthyl-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone$ dans 7 ml de méthanol saturé d'ammoniac à 0°C est chauffée à 100°C en tube scellé pendant 18 heures. La solution est concentrée sous pression réduite. Le résidu est alors dissous dans 10 ml d'eau et extrait avec trois portions de 5 ml d'éther. La phase aqueuse est concentrée sous pression réduite; le résidu, recristallisé dans le 25 méthanol et l'éther, donne la 5-méthyl-2'-C-méthylcytidine.

Si, dans le mode opératoire ci-dessus, la 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-2-C-méthyl- β -D-ribofuranosyl)-5-méthyl-4-méthoxy-2(1H)pyrimidinone est remplacée par une quantité équivalente de 1-(2,3,5tri-0-benzoyl-2-C-éthyl-β-D-ribofuranosyl)-5-méthyl-4-méthoxy-2(1H)pyrimidinone, de 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-3-C-méthyl- β -D-ribofuranosyl)-5-méthyl-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone ou de 1-(2,3,5-tri-0-benzoyl-3-C-éthyl- β -D-ribofuranosyl)-5-méthyl-4-méthoxy-2(1H)-pyrimidinone, on obtient respectivement la 5-méthyl-2°-C-éthylcytidine, la 5-méthyl-35 3'-C-méthylcytidine ou la 5-méthyl-3'-C-éthylcytidine.

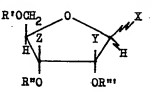
30

RÉSUMÉ

L'invention concerne notamment :

1º/ Un procédé de préparation d'un composé de formule

5



10 dans laquelle

R', R' et R'', identiques ou différents, sont des groupes acyle choisis parmi les groupes alcanoyle inférieurs, benzoyle ou benzoyle substitués;

X est du chlore ou du brome ;

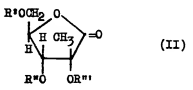
15 Y est un radical méthyle et Z est de l'hydrogène, procédé dans lequel

(A) on acyle un composé de formule

20

25

30

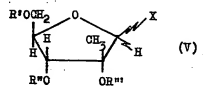


dans lequel R', R" et R" sont de l'hydrogène, pour obtenir un composé dans lequel R', R" et R" représentent des groupes acyle identiques ou différents choisis parmi les groupes alcanoyle, benzoyle ou benzoyle substitués,

(B) on réduit le produit obtenu dans l'opération (A) avec un dialcoylborane dans un solvant anhydre à une température de 0° à 25°C pour obtenir un composé de formule

35

40



dans laquelle X est un groupe hydroxy et R:, R" et R":sont comme définis précédemment ;

(C) on acyle le produit de l'opération (B) pour obtenir un produit de formule (V) dans laquelle R:, R" et R": sont des groupes acyle identiques ou différents choisis parmi les groupes alcanoyle inféri urs, benzoyle, ou benzoyle substitués, et

(D) on traite le produit de l'opération (C) av c un halogènacide à un température compris entre 0° et 25°C.

2º/ Un procédé de préparation des composés selon 1º/, dans lesquels R¹, R" et R"¹ sont des groupes acyle identiques ou différents choisis parmi les groupes alcanoyle inférieurs, benzoyle ou benzoyle substitués;

X est du chlore ou du brome ;

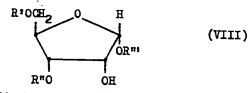
Y est un radical alcoyle inférieur; et

10 Z est de l'hydrogène,

procédé dans lequel

(A) on traite un composé de formule

avec une solution aqueuse d'acétone à une température comprise entre 5° et 50°C pour obtenir un composé de formule



25

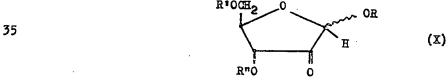
20

15

dans laquelle R¹, Rª et Rª sont définis comme précédemment;
(B) on traite le produit de l'opération (A) avec une solution acide d'un alcanol à une température comprise entre 5° et 50°C pour obtenir le produit de formule (VIII) dans laquelle Rª est un radical alcoyle inférieur;

30

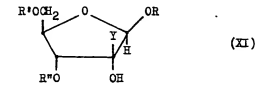
(C) on oxyde le produit de l'opération (B) pour obtenir un produit de formule



40

dans laquelle R est un radical alcoyle inférieur et R' et R' sont définis comme précédemment ;

(D) on traite le produit de l'opération (C) en solution éthérée avec un halogémure d'alcoyl magnésium pour obtenir un alcoyl 3,5-di-0-acyl-2-C-alcoyl inférieur-α-D-ribofuranoside de formule

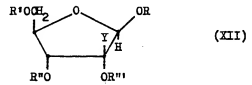


dans laquelle R, R', R" et Y sont définis comme précédemment;

(E) on acyle le produit de l'opération (D) pour obtenir l'alcoyl

2,3,5-tri-0-acyl-2-C-alcoyl inférieur-α-D-ribofuranoside

correspondant ayant la formule



15

20

25

5

dans laquelle R, R', R'' et R''', et Y sont définis comme précédemment; et

(F) on traite une solution acétique du produit de l'opération
 (E) avec un halogènacide.

3°/ Un procédé de préparation des composés selon 1°/ dans lesquels :

R', R' et R'' sont des radicaux acyle identiques ou différents choisis parmi les groupes alcanoyle inférieurs, benzoyle et benzoyle substitués;

X est du chlore ou du brome ;

Y est de l'hydrogène ; et

Z est un radical alcoyle inférieur, procédé dans lequel

30 (A) on traite un composé de formule

H O H (-XIV)

35

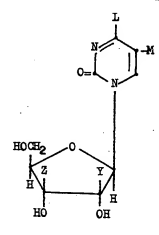
dans laquelle R est un radical alcoyle inférieur et R' est défini comme précédemment avec un halogénure d'alcoyl(inférieur) magnésium pour former un composé de formule

dans laquelle R, R: et Z sont définis comme précédemment; et (B) on transforme ledit composé (X) en le composé suivant

(1) quand X est un hydroxy ou un halogène, par alcoolyse acide du groupe 1,2-isopropylidène pour obtenir des groupes 1-alcoxy-2-hydroxy, acylation en position 2,3 et remplacement par un halogène du groupe 1-alcoxy en position 1; ou

(2) quand X est un groupe acyle, défini comme précédemment, acylation dans des conditions basiques en position 3; hydrolyse avec un acide fort du groupe 1,2-isopropylidène pour le remplacer par des groupes hydroxy en 1 et 2, puis acylation des groupes hydroxy en 1 et 2.

4º/ Un procédé de préparation d'un composé de formule :



dans laquelle L et M, identiques ou différents, sont des groupes alcoxy inférieurs, hydroxy, amino ou amino substitué par des alcoyle inférieurs, et en outre M peut aussi être de l'hydrogène, un radical alcoyle inférieur, un ahlogène ou un groupe alcoyle inférieur halogéné,

notamment trifluorométhyl t Y et Z sont chacun d l'hydrogène ou un radical alcoyl inférieur, sous réserve que lorsqu Y est de l'hydrogèn, Z est un radical alcoyle et que lorsque Y est un alcoyle inférieur, Z est de l'hydrogène,

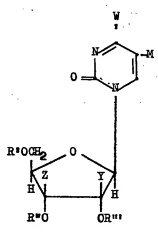
5 procédé dans lequel on fait réagir un composé de formule

10

dans laquelle R', R' et R'' sont des groupes acyle identiques ou différents et X est un halogène, avec un composé de formule

15

dans laquelle V est un radical alcoyle et M est défini comme précé-20 demment pour former un composé intermédiaire de formule



25

30

dans laquelle R; R", R", M, Z et Y sont définis comme précédemment 35 et W est un groupe alcoxy inférieur ou OH et ce dernier composé est soumis

a. à une solvolyse basique lorsque W est un groupe hydroxy; ou
b. à une aminolyse lorsque W est un groupe alcoxy.

5°/ Un procédé selon 4°/ dans lequel l'opération finale est 40 une aminolyse et les agents d'aminolyse peuvent être l'ammoniac, une alcoylamine inférieure ou une dialcoylamine inférieure.